(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



THE RECEDITION OF EXAMPLE HE HELD THE HELD HELD HELD HELD RECEDED FOR SIZE OF THE RELEASE OF THE ξ

(43) 国際公開日 2004 年6 月17 日 (17.06.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/050656 A1

(51) 国際特許分類7: CO7D 471/04, 473/06, 473/16, 473/18, 473/24, 473/34, 473/40, A61K 31/522, 31/52, A61P 1/00, 3/04, 3/06, 3/10, 5/00, 9/00, 15/08, 19/10, 25/00, 29/00, 31/18, 35/00, 37/02, 37/08, 43/00

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/015402

(22) 国際出願日:

2003年12月2日(02.12.2003)

(25) 国際出願の言語:

...

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-352186 2002年12月4日(04.12.2002) JP

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): エーザ イ株式会社 (EISAI CO., LTD.) [JP/JP]; 〒112-8088 東 京都文京区 小石川 4 丁目 6 番 1 0号 Tokyo (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 吉良 和

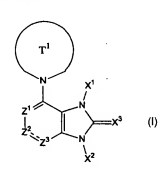
信 (KIRA,Kazunobu) [JP/JP]; 〒305-0035 茨城県つくば市 松代 4-9-10 ライフスクェア手代木F-205 | baraki (JP). クラーク リチャード (CLARK,Richard) [GB/JP]; 〒300-0845 茨城県 土浦市 乙戸南 2-20-22 | baraki (JP). 吉川 宮二 (YOSHIKAWA,Selji) [JP/JP]; 〒314-0112 茨城県 鹿島郡 神栖町知手中央 3-4-30 グラシアスメルシー202号 | baraki (JP). 上原 泰介 (UEHA RA, Talsuke) [JP/JP]; 〒305-0005 茨城県 つくば市 天久保2丁目23-5メゾン学園 302 | baraki (JP).

- (74) 代理人: 清水 初志 , 外(SHIMIZU,Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県 土浦市 卸町 1-1-1 関鉄つくばビル 6 階 Ibaraki (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, CD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ,

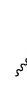
[税菜有]

(54) Title: 1,3-DIHYDROIMIDAZOLE FUSED-RING COMPOUND

(54) 発明の名称: 1、 3-ジヒドロ-イミダゾール縮合環化合物



(57) Abstract: A novel compound having excellent DPPIV inhibitory activity. It is a compound represented by the general formula (I) (wherein T^1 means an optionally substituted, mono- or bicyclic, 4- to 12-membered heterocycle containing one or two nitrogen atoms therein; the structure shown by (II) means a double bond or single bond; X^3 means oxygen or sulfur; X^1 means optionally substituted C_{1-6} alkynyl, etc.; Z^1 means nitrogen or -CR 3 =; Z^2 and Z^3 each independently means nitrogen, -CR 3 =, carbonyl, or -NR 2 -; and R^1 , R^2 , R^3 , and X^2 each independently means optionally substituted C_{1-6} alkyl, etc.), a salt thereof, or a hydrate of either.



رب^{بک}د (۱۱) دُر

(模葉有)

NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ. UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特 許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッ パ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, のガイダンスノート」を参照。

TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類: 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各*PCT*ガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語

(57) 要約:

本発明は、優れたDPPIV阻害作用を示す新規化合物を提供することを課題と する。本発明は、一般式

$$\begin{array}{c|c}
T^1 \\
X^1 \\
X^2 \\
Z^3 \\
X^2
\end{array}$$

$$(1)$$

[式中、 T^1 は環中1または2個の窒素原子を含む置換基を有していてもよい単環 式または二環式である4~12員複素環を意味する;前記式(I)中、式

は二重結合または単結合を意味する; X³は、酸素原子または硫黄原子を意味す る; X^1 は、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基などを意味する; Z^1 は、 窒素原子または式ーCR³=を意味する; Z²およびZ³は、それぞれ独立して窒素 原子、式-CR¹=、カルボニル基または式-NR²-を意味する; R¹、R²、R³ およびX²はそれぞれ独立して置換基を有していてもよいC₁₋₆アルキル基などを 意味する。〕で表わされる化合物またはその塩もしくはそれらの水和物。

- 1 -

明細書

1,3-ジヒドローイミダゾール縮合環化合物

5 技術分野

本発明は、DPPIV阻害作用を有する新規化合物に関するものであり、特にDPPIV阻害剤として有用な1,3ジヒドローイミダゾール縮合環化合物に関する。

背景技術

10 ジペプチジルペプチダーゼ I V (Dipeptidyl peptidase-IV: DPPIV) は、ポリペプチド鎖の遊離N末端から-X-Pro (Xはいかなるアミノ酸でもよい)のジペプチドを特異的に加水分解するセリンプロテアーゼの1種である。

このDPPIVによって、食後に腸管より分泌されるグルコース依存的インスリン分泌刺激ホルモン(インクレチン;GLP-1、Glucagon-Like Peptide-1 and I5 GIP;Glucose-dependent Insulinotropic Polypeptide)は、速やかに分解、不活性化される。このDPPIVによるGLP-1の分解を抑制することで、インクレチン(GLP-1及びGIP)による作用は増強され、グルコース刺激による膵β細胞からのインスリン分泌は亢進する。その結果、経口糖負荷試験後の高血糖を改善することが明らかにされている(非特許文献1参照)。また、GLP-1が食欲、

これらのことよりDPPIV阻害剤が、肥満、糖尿病などのGLP-1、GIPが関与する疾患に対する有用な治療剤、予防剤となりうることが期待できる。

以下に記すように糖尿病を含めた様々な疾患とDPPIVの関連性が報告されて 25 おり、これらのことからもDPPIV阻害がそれらの治療剤となりうることが期待 できる。

- (1) AIDSの予防、治療剤(非特許文献2参照)
- (2) 骨粗鬆症の予防、治療剤(非特許文献3参照)
- (3) 消化管障害 (intestinal disorder) の予防、治療剤 (非特許文献 4 参照)
- (4) 高脂血症、糖尿病、肥満の予防、治療剤(非特許文献5,6参照)
- 5 (5) 血管新生の予防、治療剤(非特許文献7参照)
 - (6) 不妊症の予防、治療剤(特許文献1参照)
 - (7) 炎症性疾患、自己免疫疾患、慢性関節リウマチの予防、治療剤(非特許文献8参照)
 - (8) ガンの予防、治療剤(非特許文献9、10参照)
- 10 (9) 多発性硬化症の予防、治療剤(非特許文献11参照)

DPPIV阻害剤としては、いくつか知られているが (特許文献2~11参照)、

1, 3-ジヒドローイミダゾール縮合環を有するDPPIV阻害剤は知られていない。

[非特許文献1]

15 Diabetologia 1999 Nov;42(11):1324-31

[非特許文献2]

Science, 262, 2045-2050, 1993.

[非特許文献3]

Clinical chemistry, 34, 2499-2501, 1988.

20 [非特許文献 4]

Endocrinology, 141, 4013-4020, 2000.

[非特許文献5]

Diabetes, 47, 1663-1670, 1998,

[非特許文献6]

25 Life Sci;66(2):91-103, 2000

[非特許文献7]

Agents and actions, 32, 125-127, 1991.

[非特許文献8]

2001, 166, 2041-2048, The Journal of Immunology.

[非特許文献9]

5 Br J Cancer 1999 Mar; 79 (7-8):1042-8,

[非特許文献10]

J Androl 2000 Mar-Apr;21(2):220-6

[非特許文献11]

The Journal of Immunology, 2001, 166: 2041-48[特許文献 1]

10 WO00/56296

[特許文献2]

米国公開2001020006号

[特許文献3]

米国特許6, 303, 661号

15 [特許文献 4]

米国特許6,011,155号

[特許文献5]

米国特許5543396号

[特許文献6]

20 WO02/02560

[特許文献7]

WO00/34241

[特許文献8]

WO99/61431

25 [特許文献 9]

WO99/67279

- 4 -

[特許文献10]

WO97/40832

[特許文献11]

WO95/29691

5 [特許文献12]

WO02/068420

上記のごとく、医薬として有用なDPPIV阻害作用を有する化合物の提供が切望されている。しかしながら、優れたDPPIV阻害作用を示し、かつ、医薬としても有用性が高く臨床で有効に作用する化合物は未だ見出されていない。すなわち、 4 本発明の目的は、上記疾患(特に糖尿病疾患など)の治療または予防剤として有用

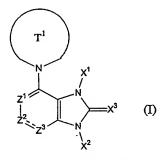
発明の開示

本発明者らは上記趣旨を解決すべく鋭意研究を行った結果、新規な1,3-ジヒ 15 ドローイミダゾール縮合環化合物を合成することに成功し、これらの化合物が優れ たDPPIV阻害作用を有することを見出し、本発明を完成した。

なDPPIV阻害作用を有する化合物を探索し、見出すことにある。

すなわち本発明は、下記を含む。

〔1〕 一般式



20 [式中、T¹は環中の窒素原子が1または2個である、置換基を有していてもよい

単環式または二環式である4~12員複素環を意味する;

X³は酸素原子、硫黄原子または式



を意味する;

 X^4 は水素原子、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基または置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

 X^1 は、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を 有していてもよい C_{6-10} アリール基、置換基を有していてもよい $5\sim10$ 員へテロアリール基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または置換基を有していてもよい $5\sim10$ 員へテロアリール C_{1-6} アルキル基を意味する:

 Z^1 は窒素原子または式-CR³=を意味する;

 Z^2 および Z^8 はそれぞれ独立して窒素原子、式 $-CR^1$ =、カルボニル基または 式 $-NR^2$ -を意味する;

式(I)中、式



は二重結合または単結合を意味する;

20 式(I)中、式



が二重結合の場合、 Z^2 および Z^3 はそれぞれ独立して窒素原子または式 $-CR^1$ =を意味する;

 R^1 、 R^2 、 R^3 および X^2 はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有していてもよい $4\sim 8$ 員へテロ環式基または式 $-A^0-A^1-A^2$ で表わされる基を意味す 5 る:

 A° は単結合、または下記置換基群Aから選ばれる $1\sim3$ 個の基を有していてもよい C_{1-a} アルキレン基を意味する;

A¹は単結合、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、 カルボニル基、式-O-CO-、式-CO-O-、式-NR⁴-、式-C O-NR⁴-、式-NR⁴-CO-、式-SO₂-NR⁴-または式-NR⁴-SO₂-を意味する;

 A^2 および R^A はそれぞれ独立して水素原子、シアノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim 1$ 0 員へテロアリール基、 $4\sim 8$ 員へテロ環式基または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

ただし、 A^2 および R^{Λ} はそれぞれ独立して下記置換基群Aから選ばれる $1\sim 3$ 個の基を有していてもよい。

<置換基群A>

10

15

置換基群 A は、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ハロゲン原子、C₁₋₆アルキ
20 ル基、C₃₋₈シクロアルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₆₋₁
₀アリール基、5~10員へテロアリール基、4~8員へテロ環式基、C₁₋₆アルコキシ基、C₁₋₆アルキルチオ基、式ーNR^{B4}ーR^{B5} (式中、R^{B4}およびR^{B5}は水素原子またはC₁₋₆アルキル基を意味する。)、式ーCO-R^{B6} (式中、R^{B6}は1-ピロリジニル基、1ーモルフォリニル基、1ーピペラジニル基または1ーピペ
25 リジル基を意味する。) および式ーCO-R^BーR^{B2} (式中、R^Bは単結合、酸素原子または式ーNR^{B3}ーを意味する。R^{B2}およびR^{B3}はそれぞれ独立して水素原子、

 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 員へテロアリール基、 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または $5\sim10$ 員へテロアリール C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。〕で表わされる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[2] 一般式

$$T^{1a}$$
 X^{1a}
 X^{1a}
 X^{2a}
 X^{2a}
 X^{2a}

〔式中、Z³aは窒素原子または式-CR²a=を意味する:

X³ は酸素原子または硫黄原子を意味する;

 $T^{1\bullet}$ は環中の窒素原子が1または2個である、アミノ基または C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよい単環式 $4\sim8$ 員複素環を意味する;

 X^{1} は水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基またはベンジル基を意味する;

 R^{1} *および R^{2} *はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル 基、シアノ基または式 $-A^{0}$ * $-A^{1}$ *で表わされる基を意味する;

 A^{0} * は酸素原子、硫黄原子または $-NA^{2}$ * - で表わされる基を意味する; A^{1} * は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、フェニル基、シアノフェニル基、カルバモイルフェニル基、ベンジル基、

ピリジルメチル基またはピリジル基を意味する;

 A^{2} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する;

 X^{2} [®]は水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、シクロへキセニル基、1Hーピリジンー2ーオンーイル基、1ーメチルー1Hーピリジンー2ーオンーイル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいフェニル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい5または6員へテロアリール基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいフェニル C_{1-6} アルキル基または下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいプェニル C_{1-6} アルキル基または下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいピリジル C_{1-6} アルキル基を意味する;

〈置換基群B〉

置換基群 B は、塩素原子、臭素原子、シアノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アル ケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、カルバモイル基、カルボキシル基および C_{1-6} アルコキシカルボニル基からなる群を意味する。〕で表わされる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[3] 一般式

$$\begin{array}{c|c}
 & T^{1b} \\
 & N \\$$

(式中、T¹)はピペラジン-1-イル基、3-アミノーピペリジン-1-イル基または3-メチルアミノーピペリジン-1-イル基を意味する;

X¹⁶は2ーペンチニル基、2ープチニル基、3ーメチルー2ープテニル基、2 ープテニル基またはベンジル基を意味する;

 R^{1*} および X^{2*} は〔2〕記載の X^{1*} および X^{2*} と同意義である。〕で表わされ 20 る化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

- 【4】 R¹*が水素原子、塩素原子、シアノ基、メトキシ基、エトキシ基、iープロピルオキシ基、メチルチオ基、アリルオキシ基、2ーブチニルオキシ基、フェニルオキシ基、シアノフェニルオキシ基、カルバモイルフェニルオキシ基、フェニルメチルと対し、フェニルオキシ基、(フェニルメチル)アミノ基、ピリジルメチルオキシ基、ピリジルオキシ基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基またはジエチルアミノ基である[2]または[3]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
 【5】 R¹*が水素原子、メトキシ基、エトキシ基、iープロピルオキシ基、2ーシアノフェニルオキシ基または2ーカルバモイルフェニルオキシ基である[2]または[3]記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
- 10 [6] X²*が水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、2ーメチルプロピル基、式ーCH₂-R¹⁰ (式中、R¹⁰はカルバモイル基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、シアノ基、シクロプロピル基またはメトキシ基を意味する。)で表わされる基、3ーシアノプロピル基、アリル基、2ープロピニル基、2ープチニル基、2ーメチルー2ープロペニル基、2ーシクロヘキシニル基、クロロピリジル基、メトキシピリジル基、メトキシピリミジル基、ピリジル基、フリル基、チエニル基、ピリジルメチル基、1Hーピリジンー2ーオンー5ーイル基、1ーメチルー1Hーピリジンー2ーオンー5ーイル基、下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいフェニル基、下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいマニネチル基であり、

置換基群Yが塩素原子、臭素原子、メトキシ基、シアノ基、ビニル基およびメチル基からなる群である〔2〕~〔5〕いずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

[7] X²*がメチル基、nープロピル基、アリル基、2ープロピニル基、2ープ 25 チニル基、シクロプロピルメチル基、フェニル基、3ーピリジル基、3ーフリル基、 3ーチエニル基、2ーメトキシー5ーピリミジニル基、2ーメトキシー5ーピリジ ル基、 $2-\rho$ ロロー4-ピリジル基または1 H-ピリジンー2-オンー5-イル基 である [2] ~ [5] いずれか1つに記載の化合物もしくはその塩またはそれらの 水和物。

- [8] [1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬。
- 5 [9] [1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有するジペプチジルペプチダーゼ I V阻害剤。
 - [10] [1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物と製剤化補助剤からなる医薬組成物。
 - [11] [1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する糖
- 10 尿病、肥満、高脂血症、AIDS、骨粗鬆症、消化管障害、血管新生、不妊症、炎症性疾患、多発性硬化症、アレルギー性疾患もしくはガンの予防または治療剤、免疫調整剤、ホルモン調節剤または抗リウマチ剤。
 - [12] [1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する糖 尿病の予防または治療剤。
- 15 〔13〕 〔1〕記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学上有効量を患者に投与する、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害が有効な疾患の治療または予防方法。
 - [14] 前記ジペプチジルペプチダーゼIV阻害が有効な疾患が、糖尿病である、[13] 記載の治療または予防方法。
- 20 [15] 薬剤の製造のための、[1] 記載の化合物もしくはその塩またはそれらの 水和物の使用。
 - [16] 前記薬剤が、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害が有効な疾患の治療剤または予防剤である[15]記載の使用。
- [17] 前記薬剤が、糖尿病が有効な疾患の治療剤または予防剤である[15] 25 記載の使用。

以下に、本願明細費において記載する用語、記号等の意義を説明し、本発明を詳

細に説明する。

また、本発明化合物が生体内で酸化、還元、加水分解、抱合などの代謝を受けてなお所望の活性を示す化合物をも包含し、さらに本発明は生体内で酸化、還元、加水分解などの代謝を受けて本発明化合物を生成する化合物をも包含する。

上記「C₁₋₆アルキル基」とは、炭素数1~6個の脂肪族炭化水素から任意の水素原子を1個除いて誘導される一価の基である、炭素数1~6個の直鎖状または分枝鎖状のアルキル基を意味し、具体例としてはメチル基、エチル基、1ープロピル基、2ープロピル基、2ーメチルー1ープロピル基、2ーメチルー2ープロピル基、1ープチル基、2ーブチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーペンチル基、3ーメチルー1ープチル基、2ーメチルー1ープチル基、1ーへキシル基、2ーヘキシル基、3ーペキシル基、2ーメチルー1ーペンチル基、3ーメチルー1ーペンチル基、3ーメチルー1ーペンチル基、3ーメチルー1ーペンチル基、4ーメチルー1ーペンチル基、2ーメチルー3ーペンチル基、3ーメチルー2ーペンチル基、4ーメチルー2ーペンチル基、2ーメチルー1ープチル基、3ーメチルー1ープチル基、3ーペンチル基、3ーメチルー1ープチル基、3ーペンチル基、2ーズチルー1ープチル基、3ージメチルー1ープチル基、3ージメチルー1ープチル基、2ーズチルー1

ープチル基、3,3ージメチルー2ープチル基、2,3ージメチルー2ープチル基 等があげられる。

上記「 C_{2-6} アルケニル基」とは、炭素数 $2\sim6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルケニル基を意味し、具体例としてはビニル基、アリル基、1-プロペニル基、1 -メチルビニル基、1-プテニル基、2-プテニル基、3-プテニル基、ペンテニル基、0 - ル基、0 - マキャニル基等があげられる。

上記「 C_{2-6} アルキニル基」とは、炭素数 $2\sim6$ 個の直鎖状または分枝鎖状のアルキニル基を意味し、具体例としてはエチニル基、1-プロピニル基、2-プロピニル基、2-プロピニル基、3-プロピール基、3-プロピール国、3-プ

10 上記「 C_{3-8} シクロアルキル基」とは、炭素数 $3 \sim 8$ 個の環状の脂肪族炭化水素 基を意味し、具体例としては、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチ ル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチニル基などがあげられる。

上記「 C_{1-6} アルキレン基」とは前記定義の「 C_{1-6} アルキル基」からさらに任 15 意の水素原子を1個除いて誘導される二価の基を意味し、具体例としては、メチレ ン基、1, 2-エチレン基、1, 1-エチレン基、1, 3-プロピレン基、テトラ メチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基などがあげられる。

ルー1ーペンチルオキシ基、2ーメチルー2ーペンチルオキシ基、3ーメチルー2 ーペンチルオキシ基、4ーメチルー2ーペンチルオキシ基、2ーメチルー3ーペン チルオキシ基、3ーメチルー3ーペンチルオキシ基、2,3ージメチルー1ープチ ルオキシ基、3,3ージメチルー1ーブチルオキシ基、2,2ージメチルー1ープ 5 チルオキシ基、2ーエチルー1ープチルオキシ基、3,3ージメチルー2ープチル オキシ基、2,3ージメチルー2ープチルオキシ基等があげられる。

上記「 C_{1-6} アルコキシカルボニル基」とは前記定義の「 C_{1-6} アルコキシ基」 が結合したカルボニル基であることを意味し、具体例としては、メトキシカルボニル基、ル基、エトキシカルボニル基、1-プロピルオキシカルボニル基、2-プロピルオキシカルボニル基、2-メチルー2-プロピルオキシカルボニル基等があげられる。

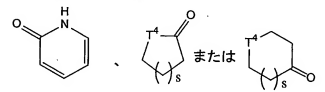
上記「ハロゲン原子」とは、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子

を意味する。

上記「ヘテロ原子」とは、硫黄原子、酸素原子または窒素原子を意味する。 上記「4~8員ヘテロ環」とは、

- 1)環式基の環を構成する原子の数が4~8であり、
- 5 2)環式基の環を構成する原子中にヘテロ原子を1から2個であり、
 - 3)環中の二重結合が0~2個であり、
 - 4)環中のカルボニル基が0~3個である、
 - 5)単環式である非芳香族性の環を意味する。

「4~8員へテロ環」として具体例としては、ピロリジン環、ピペリジン環、ア
10 ゼパン環、テトラヒドロフラン環、テトラヒドロピラン環、モルホリン環、チオモ
ルホリン環、ピペラジン環、チアゾリジン環、ジオキサン環、イミダゾリン環、チアゾリン環、アゼチジン環、式



(式中、sは $1\sim3$ の整数を意味し、 T^4 はメチレン基、酸素原子または式 $-NT^5$ 15 -(式中、 T^5 は水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)で表わされる基を意味する。)で表わされる環などが挙げられる。

上記「 $4\sim8$ 員へテロ環式基」とは、前記定義の「 $4\sim8$ 員へテロ環」から任意の位置の水素原子を1個除いて誘導される一価の基を意味する。

上記「 C_{6-10} アリール基」とは、炭素数 $6\sim10$ の芳香族性の炭化水素環式基 20 をいい、具体例としては、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基などがあ げられる。

「5~10員へテロアリール環」とは、環式基の環を構成する原子の数が5ない し10であり、環式基の環を構成する原子中にヘテロ原子を含有する芳香族性の環 を意味し、具体例としては、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロール環、オキサゾール環、イソキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、ピラゾール環、フラザン環、チアジアゾール環、オキサジアゾール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環、インドール環、イソインドール環、インダゾール環、クロメン環、キノリン環、イソキノリン環、シンノリン環、キナゾリン環、キノキサリン環、ナフチリジン環、フタラジン環、プリン環、プテリジン環、チエノフラン環、イミダゾチアゾール環、ベンゾフラン環、ベンゾチオフェン環、ベンズオキサゾール環、ベンズチアゾール環、ベンズチアジアゾール環、ベンズイミダゾール環、イミダソピリジン環、ピロロピリジン環、ピロロピリミジン環、ピリドピリミジン環などがあげられる。

上記「5~10員へテロアリール基」とは、前記定義「5~10員へテロアリール環」から任意の位置の水素原子を1個除いて誘導される一価の基を意味する。

上記「 C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基」とは前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「 C_{6-10} アリール基」で置換した基を意味し、具体15 例としては、ベンジル基、フェネチル基、3-フェニルー1-プロピル基などがあげられる。

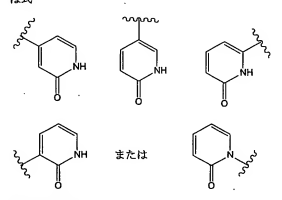
上記「 $5\sim10$ 員へテロアリール C_{1-6} アルキル基」とは前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「 $5\sim10$ 員へテロアリール基」で置換した基を意味し、具体例としては、2-ピリジルメチル基、2-チエニルメチル基 などがあげられる。

「5または6員へテロアリール環」とは、環式基の環を構成する原子の数が5ないし6であり、環式基の環を構成する原子中に1から複数個のヘテロ原子を含有する芳香族性の環を意味し、具体例としては、ピリジン環、チオフェン環、フラン環、ピロール環、オキサゾール環、イソキサゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、イミダゾール環、トリアゾール環、ピラゾール環、チアジアゾール環、オキサジアゾール環、ピリダジン環、ピリミジン環、ピラジン環などがあげられる。

「5または6員へテロアリール基」とは、この「5または6員芳香族へテロアリール環」から任意の位置の水素原子を1個除いて誘導される一価の基を意味する。 上記「ピリジル基」とは、2ーピリジル基、3ーピリジル基または4ーピリジル基を意味する。

上記「フリル基」とは、2-フリル基または3-フリル基を意味する。 上記「チエニル基」とは、2-チエニル基または3-チエニル基を意味する。 上記「シクロヘキセニル基」とは、1-シクロヘキセニル基、2-シクロヘキセニル基または3-シクロヘキセニル基を意味する。

上記「1H-ピリジン-2-オン-イル基」とは、「1H-ピリジン-2-オ 10 ン」から任意の水素原子を1個除いて誘導される1価の基を意味し、具体例として は式



があげられる。

上記「1-メチル-1H-ピリジン-2-オン-イル基」とは、「1-メチルー 15 1H-ピリジン-2-オン」から任意の水素原子を1個除いて誘導される1価の基 を意味し、具体例としては式

があげられる。

上記「フェニル C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子をフェニル基で置換した基を意味し、具体例としてはベンジル基、フェ 3 マチル基、3 -フェニル-1 -プロピル基などがあげられる。

上記「ピリジル C_{1-6} アルキル基」とは、前記定義「 C_{1-6} アルキル基」中の任意の水素原子を、前記定義「ピリジル基」で置換した基を意味し、具体例としては、2-ピリジルメチル基、3-ピリジルメチル基または4-ピリジルメチル基などがあげられる。

10 上記「ピリジルメチル基」とは、2-ピリジルメチル基、3-ピリジルメチル基 または4-ピリジルメチル基を意味する。

上記「ピリジルオキシ基」とは、2-ピリジルオキシ基、3-ピリジルオキシ基 または4-ピリジルオキシ基を意味する。

上記「ピリジルメチルオキシ基」とは、2-ピリジルメチルオキシ基、3-ピリ 15 ジルメチルオキシ基または4-ピリジルメチルオキシ基を意味する。

上記「シアノフェニル基」とは、2-シアノフェニル基、3-シアノフェニル基 または4-シアノフェニル基を意味する。

上記「カルバモイルフェニル基」とは、2-カルバモイルフェニル基、3-カルバモイルフェニル基または4-カルバモイルフェニル基を意味する。

上記「シアノフェニルオキシ基」とは、2-シアノフェニルオキシ基、3-シアノフェニルオキシ基または4-シアノフェニルオキシ基を意味する。

上記「カルバモイルフェニルオキシ基」とは、2-カルバモイルフェニルオキシ 基、3-カルバモイルフェニルオキシ基または4-カルバモイルフェニルオキシ基 5 を意味する。

上記「クロロピリジル基」とは、前記定義「ピリジル基」中の任意の水素原子を塩素原子で置換した基を意味し、具体例としては2ークロロピリジン-3ーイル基、2ークロロピリジン-4ーイル基または6ークロロピリジン-3ーイル基などがあげられる。

10 上記「メトキシピリジル基」とは、前記定義「ピリジル基」中の任意の水素原子をメトキシ基で置換した基を意味し、具体例としては2ーメトキシピリジン-3ーイル基、2ーメトキシピリジン-4ーイル基または6ーメトキシピリジン-3ーイル基などがあげられる。

上記「メトキシピリミジル基」とは、前記定義「ピリミジル基」中の任意の水素 15 原子をメトキシ基で置換した基を意味し、具体例としては2-メトキシピリミジン -5-イル基または2-メトキシピリミジン-4-イル基などがあげられる。

上記「環中の窒素原子が1または2個である、置換基を有していてもよい単環式または二環式である $4\sim1$ 2 員複素環」とは、

- 1) 環式基の環を構成する原子の数が4ないし12であり、
- 20 2) 環式基の環を構成する原子中に1または2個の窒素原子を含有し、
 - 3)置換基を有していてもよい
 - 4) 単環式または二環式である非芳香族性の環を意味する。

具体的には、式

(式中、mおよびnはそれぞれ独立して0または1を意味する。 R^{31} ないし R^{44} におけるいずれか2つは一緒になって C_{1-6} アルキレン基を形成してもよい。)で表わされる基を意味する。

5 [T¹の意義]

 $T^{1\bullet}$ は、「環中の窒素原子が1または2個である、アミノ基または C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよい単環式 $4\sim8$ 員複素環式基」を意味するが

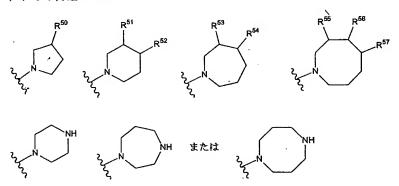
- ①環式基の環を構成する原子の数が4ないし8であり、
- ②環式基の環を構成する原子中の窒素原子が1または2個であり、
- 10 ③置換基としてアミノ基またはC₁₋₆アルキルアミノ基を有していてもよい、
 - ④単環式非芳香族性の環式基を意味する。

上記「 C_{1-6} アルキルアミノ基」とは前記定義の「 C_{1-6} アルキル基」が1または2つ結合した窒素原子であることを意味し、具体例としては、メチルアミノ基、エチルアミノ基、プロピルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジェチルアミノ基、ジプロピルアミノ基などが挙げられる。

(1) T^{1} ° として好適には、ピペラジン-1 ーイル基、[1.4]ジアゼパン-1 ーイル基、[1.5]ジアゾカン-1 ーイル基、アミノ基もしくは C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよいアゼチジン-1 ーイル基、アミノ基もしくは C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよいピロリジン-1 ーイル基、アミノ基もしくは C_{1-6}

20 アルキルアミノ基を有していてもよいピペリジン-1-イル基、アミノ基もしくは C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよいアゼパン-イル基またはアミノ基もしくは C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよいアゾカン-イル基であり、

(2) より好適には式



(式中、 R^{50} はアミノ基またはメチルアミノ基を意味する; R^{51} および R^{52} のうちいずれか一方がアミノ基またはメチルアミノ基を意味し、もう一方は水素原子を意味する; R^{53} および R^{54} のうちいずれか一方がアミノ基またはメチルアミノ基を意味し、もう一方は水素原子を意味する; $R^{55}\sim R^{57}$ のうちいずれか一個がアミノ基またはメチルアミノ基を意味し、残り 2個は水素原子を意味する。)で表わされる基であり、

- (3) さらに好適にはピペラジン-1-イル基、3-アミノーピペリジン-1-イ ル基または3-メチルアミノーピペリジン-1-イル基であり、
 - (4) もっとも好適にはピペラジン-1-イル基である。

[T1bの意義]

 T^{1b} は、ピペラジンー1 ーイル基、3 ーアミノーピペリジンー1 ーイル基または3 ーメチルアミノーピペリジンー1 ーイル基を意味するが、好適にはピペラジン -1 ーイル基である。

[X³ の意義]

X³°は、酸素原子または硫黄原子を意味するが、好適には酸素原子である。

[X¹*の意義]

 X^{1} 。は、水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基またはベンジル基

を意味するが、

- (1) 好適には水素原子、2ーペンチニル基、2ープチニル基、3ーメチルー2ープテニル基、ベンジル基または2ープテニル基であり、
- (2) より好適には2-ブチニル基または2-ブテニル基であり、
- 5 (3) さらに好適には2ープチニル基である。

[X1bの意義]

 X^{1b} は、水素原子、2-ペンチェル基、<math>2-プチェル基、3-メチル-2-プテェル基、ベンジル基または<math>2-プテェル基を意味するが、

- (1) 好適には2-ブチニル基または2-ブテニル基であり、
- 10 (2) より好適には2ープチニル基である。

[R¹の意義]

 R^{1a} は、「水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、シアノ基または式 $-A^0$ $^a-A^{1a}$ (式中、 A^0 a は酸素原子、硫黄原子または $-NA^{2a}$ - で表わされる基を意味し、 A^{1a} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキール基、 C_{2-6} アルキール基を意味する)で表わされる基」を意味するが、

- (1) 好適には、水素原子、塩素原子、シアノ基、メトキシ基、エトキシ基、iープロピルオキシ基、メチルチオ基、アリルオキシ基、2ープチニルオキシ基、フェ
- 20 ニルオキシ基、シアノフェニルオキシ基、カルバモイルフェニルオキシ基、フェニルメチルオキシ基、(フェニルメチル) アミノ基、ピリジルメチルオキシ基、ピリジルオキシ基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基またはジェチルアミノ基であり、
 - (2) より好適には、水素原子、メトキシ基、エトキシ基、 i ープロピルオキシ基、
- 25 2-シアノフェニルオキシ基または2-カルバモイルフェニルオキシ基であり、
 - (3) さらに好適には、水索原子、メトキシ基、エトキシ基または i ープロピルオ

キシ基である。

[X²の意義]

 X^{2a} は水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{1-6} アルキニル基、シクロへキセニル基、1 Hーピリジンー2 ーオンーイル基、1 ーメチルー1 Hーピリジンー2 ーオン ーイル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい1 または1 に置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい1 または1 に関換基群Bから選ばれる基を有していてもよい1 に関りジル1 に関換基群Bから選ばれる基を有していてもよい1 に関りジル1 に関しまままでは下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいピリジル1 に関います。 は関連を表現するが、位置 大学な関係を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現するが、1 に関連を表現する。)、

- (1) 好適には、水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、2ーメチルプロピル基、式ーCH2ーR10(式中、R10はカルバモイル基、カルボキシル基、メトキシカルボニル基、シアノ基、シクロプロピル基またはメトキシ基を意味する。)で表わされる基、3ーシアノプロピル基、アリル基、2ープロピニル基、2ープチニル基、2ーメチルー2ープロペニル基、2ーシクロヘキシニル、クロロピリジル基、メトキシピリジル基、メトキシピリジル基、メトキシピリジル基、フリル基、フリル基、チェニル基、ピリジルメチル基、1Hーピリジンー2ーオンー5ーイル基、1ーメチルー1Hーピリジンー2ーオンー5ーイル基、下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいフェニル基、下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいマニネチル基であり(置換基群Yは塩素原子、臭素原子、メトキシ基、シアノ基、ビニル基およびメチル基からなる群である)、
 - (2) より好適には、メチル基、nープロピル基、アリル基、2ープロピニル基、

- 23 -

2-ブチニル基、シクロプロピルメチル基、フェニル基、3-ピリジル基、3-フ リル基、3ーチエニル基、2ーメトキシー5ーピリミジニル基、2ーメトキシー5 ーピリジル基、2-クロロ-4-ピリジル基または1H-ピリジン-2-オン-5 -イル基であり、

5 (3) さらに好適にはメチル基、アリル基、シクロプロピルメチル基、3-ピリジ ル基、3ーフリル基、2ーメトキシ-5-ピリミジニル基、2-メトキシ-5-ピ リジル基、2-クロロ-4-ピリジル基または1H-ピリジン-2-オン-5-イ ・ル基である。

前記T¹a またはT¹b、X^{8a}、X^{1a} またはX^{1b}、R^{1a}、X^{2a} の意義において好適な 10 基を示したが、T¹*またはT^{1b}、X^{3a}、X^{1a} またはX^{1b}、R^{1a}、X^{2a} からなる群か ら好適な基を選択し、それらを任意に組み合わせた化合物を具体的な化合物として 挙げることができる。

上記「置換基を有していてもよい」とは、「置換可能な部位に、任意に組み合わ せて1または3個の置換基を有していてもよい」と同意義である。当該置換基とは 15 具体例としては、

- (1) ハロゲン原子、
- (2) ニトロ基、
- (3) シアノ基、
- (4) トリフルオロメチル基、
- 20 (5) 式 $-T^2-T^3$ (式中、 T^2 は、単結合、 C_{1-6} アルキレン基、酸素原子、硫黄 原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル基、式-O-CO-、式-CO -O-、式-NR^T-、式-CO-NR^T-、式-NR^T-CO-、式-SO₂-N R^T -または式 $-NR^T$ -SO₂-で表わされる基を意味し、 T^3 および R^T は、それ ぞれ独立して水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{3-8} シクロア
- 25 ルキル基、C₂₋₆アルケニル基、C₂₋₆アルキニル基、C₆₋₁₀アリール基、5~1 0員へテロアリール基、4~8員へテロ環式基を意味する。ただし、T⁸およびR

「はそれぞれ独立して下記置換基T群からなる群から選ばれる $1\sim3$ 個の基を有していてもよい。ただし、 T^2 が単結合であり T^3 が水素原子である場合を除く。 <置換基T群>

置換基工群は、水酸基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シ 5 クロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim10$ 員へテロアリール基、 $4\sim8$ 員へテロ環式基、 C_{1-6} アルコキシ基および C_{1-6} アルキルチオ基で表わされる基からなる群。)で表わされる基など置換基を あげることができる。

本発明における「塩」としては、例えば、無機酸との塩、有機酸との塩、無機塩 10 基との塩、有機塩基との塩、酸性または塩基性アミノ酸との塩などが挙げられ、中 でも薬学的に許容される塩が好ましい。

無機酸との塩の好ましい例としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硫酸、硝酸、 リン酸などとの塩が挙げられ、有機酸との塩の好ましい例としては、例えば酢酸、 コハク酸、フマル酸、マレイン酸、酒石酸、クエン酸、乳酸、ステアリン酸、安息 15 香酸、メタンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸などとの塩があげられる。

無機塩基との塩の好ましい例としては、例えばナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩、カルシウム塩、マグネシウム塩などのアルカリ土類金属塩、アルミニウム塩、アンモニウム塩などがあげられる。有機塩基との塩の好ましい例としては、例えばジエチルアミン、ジエタノールアミン、メグルミン、N,N-ジベンジルエチレンジアミンなどとの塩があげられる。

酸性アミノ酸との塩の好ましい例としては、例えばアスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙げられ、塩基性アミノ酸との塩の好ましい例としては、例えばアルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩があげられる。

以下、製造方法における各記号の意味について説明する。 R^1 、 R^{2*} 、 X^1 、 X^2 、25 X^{3*} および T^1 は、前記定義と同意義を意味する。 U^1 、 U^2 は脱離基(塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子、メタンスルフォニルオキシ基、p-hルエンスルフォニル

オキシ基、-B (OH) $_2$ 、4, 4, 5, 5-テトラメチル-1, 3, 2-ジオキ サボラン-2-イル基、または式-Sn (R^*) $_3$ (式中、 R^* は C_{1-6} アルキル基を 意味する。)で表わされる基など)を意味する。Halは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子を意味する。 M^1 は水素原子、ナトリウム原子、カリウ ム原子、リチウム原子、-Mg B r 、-Sn (R^*) $_3$ (式中、 R^* は前記定義と同意義を意味する。)などを意味する。Yは塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子等のハロゲン原子、もしくは水素原子を意味する。 P^1 、 P^2 は、それぞれ独立してベンジル基、ピバリルオキシメチル基、t-ブトキシカルボニル基、シアノエチル基等のアミノ基の保護基を意味する。 T^{2b} は T^1 と同意義の基もしくは保 10 酸基(t-ブトキシカルボニル基など)を結合したアミノ基を有する T^1 を意味する。

<製造方法A>

[工程A1]

15

本工程は化合物 (1 a) [CAS No. 1076-22-8]と化合物(1 a - 2)を置換反応させることにより、化合物 (1 a) の7位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (2 a) を得る工程である。

化合物 (1 a - 2) が、式 $X^1 - U^1$ (式中、 X^1 および U^1 は前配定義とそれぞれ同意義を意味する) で表わされる求電子試薬、具体的にはヨードメタン、ヨードエタン、ヨードプロパン、ベンジルプロミド等のアルキルハライド、アリルプロミド、

1-ブロモ-3-メチル-2-ブテン等のアルケニルハライド、またはプロパルギルブロミド、1-プロモ-2-ブチン等のアルキニルハライドなどである場合、以下の条件で反応を行うことができる。この場合、化合物(1a-2)は化合物(1a)に対して $1\sim2$ 当量用いることが好ましい。

5 置換反応の反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えばジメチルスルホキシド、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン等の溶媒中、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド等の塩基の存在下、0℃から150℃の温度で、反応を行うことができる。この場合、化合物(1a)に対して塩基は1~2当量用いることが好ましい。

導入する X^1 が置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基または置換基を有し 15 ていてもよい $5\sim 1$ 0 員へテロアリール基の場合、化合物(1a-2) としては、具体的に例えば、アリールボロン酸または、ヘテロアリールボロン酸など用いて反応を行うことができる。この場合、化合物(1a-2) を化合物(1a) に対して $1\sim 1$ 0 当量用いることが好ましい。

この場合、ジクロロメタン、クロロホルム、1, 4-ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン、ピリジン、N, N-ジメチルホルムアミド、N-メチルピロリドン等の溶媒中、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、N, N-ジメチルアミノピリジン等の塩基および、酢酸銅(II)、トリフルオロ酢酸 銅(II)、塩化銅(II)、よう化銅(II)等の銅触媒の存在下、0℃から150℃の温度で、反応を行うことができる。この場合、銅触媒を化合物(1a)に対して0.1~2当量用いることが好ましい。

[工程A2]

本工程は化合物 (2 a) にハロゲン化剤を反応させ、化合物 (3 a) を得る工程である。

ハロゲン化剤としては、具体例としては、N-クロロコハク酸イミド、N-ブロモコハク酸イミド、N-ヨードコハク酸イミド等をあげることができる。このようなハロゲン化剤は化合物 (2 a) に対して1~4当量用いることが好ましい。

ハロゲン化の反応条件としては、特に制限されるものではないが、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン等の溶媒中、0 \mathbb{C} から 1 5 0 \mathbb{C} の温度で、反応を行うことができる。

10 [工程A3]

本工程は化合物 (3 a) をクロル化して、化合物 (4 a) を得る工程である。 反応条件としては特に制限されるものではないが、化合物 (3 a) およびオキシ 塩化リン、五塩化リンまたはその混合物を溶媒中、もしくは無溶媒で0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。溶媒としては、例えばトルエン、アセトニトリル、ジクロロエタン等を用いることができる。

[工程A4]

本工程は化合物 (4 a) の加水分解反応により、化合物 (5 a) を得る工程である。

酢酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウムなどの塩基を用い、ジメチル20 スルホキシド(含水)、Nーメチルピロリドン(含水)、テトラヒドロフラン(含水)または水などの溶媒あるいはこれらの混合溶媒中、0℃から150℃で反応を行うことができる。塩基は化合物(4 a)に対して1~10当盘用いることが好ましい。

[工程A5]

25本工程は化合物(5a)と化合物(5a-2)を置換反応させることにより、化合物(6a)を得る工程である。なお、X²が水素原子の場合、この工程は省くこと

ができる。

化合物(5 a - 2)が、式X²-U²(式中、X²およびU²は前記定義とそれぞれ同意義を意味する)で表わされる求電子試薬、具体的にはヨードメタン、ヨードエタン、ヨードプロパン、ベンジルブロミド等のアルキルハライド、アリルブロミド、
5 1ープロモー3ーメチルー2ープテン等のアルケニルハライド、またはプロパルギルプロミド、1ープロモー2ープチン等のアルキニルハライドなどである場合、以下の条件で反応を行うことができる。この場合、化合物(5 a)に対して化合物(5 a - 2)を1~2当量用いることが好ましい。

置換反応の反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えばジメチルスルホキシド、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、トルエン等の溶媒中、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド等の塩基の存在下、0℃から150℃の温度で、反応を行うことができる。この場合、塩基は化合物(5a)に対して1~2当量用いる事が好ましい。

導入する X^2 が置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基または置換基を有していてもよい $5\sim1$ 0 員へテロアリール基の場合、化合物(5a-2)としては、具 20 体的に例えば、アリールボロン酸または、ヘテロアリールボロン酸など用いて反応を行うことができる。この場合、化合物(5a-2)を化合物(5a) に対して $1\sim1$ 0 当量用いる事が好ましい。

この場合、ジクロロメタン、クロロホルム、1, 4 - ジオキサン、テトラヒドロ. フラン、トルエン、ピリジン、N, N - ジメチルホルムアミド、N - メチルピロリ 25 ドン等の溶媒中、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、N, N - ジメチルアミノピリジン等の塩基および、酢酸銅(II)、トリフルオロ酢酸 鋼(II)、塩化鋼(II)、よう化銅(II)等の銅触媒の存在下、0℃から150℃の温度で、反応を行うことができる。この場合、銅触媒を化合物(5a)に対して $0.1\sim2$ 当量用いることが好ましい。

[工程A6]

5 本工程は化合物 (6 a) に化合物 (7 a) を反応させて、化合物 (8 a) を得る 工程である。この場合、化合物 (7 a) は化合物 (6 a) に対して1~4当量用い ることが好ましい。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えばN, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、メタノール、エタノール、1, 4ージオキサ ン、アセトニトリル、トルエン、キシレン等の溶媒中かまたは無溶媒で、トリエチルアミン、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、または非存在下、化合物 (6 a) および化合物 (7 a) を混合し、0℃から200℃の温度で、反応を行うことができる。

[工程A7]

15 本工程は化合物 (8 a) に化合物(8 a - 2)を置換反応させることにより、化合物 (8 a) の2位に置換基を導入し、化合物 (9 a) を得る工程である。

化合物(8a-2)としては、式 R^1-M^1 (式中、 R^1 および M^1 は前記定義とそれぞれ同意義を意味する)で表わされる、適当な塩基の存在下もしくは非存在下で求核反応剤となりうる化合物ならかまわないが、好適例として具体的にはメタノール、

- 20 nープロパノール、イソプロパノール、ベンジルアルコール等のアルキルアルコール類、フェノール、サリチルアミド等のアリールアルコール類、アンモニア、メチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン等のアルキルアミン類、アニリン等のアリールアミン類、メタンチオール、tープチルメルカプタン等のアルキルメルカプタン類、チオフェノール等のアリールメルカプタン類、その他有機リチウム反応
- 25 剤、グリニャール反応剤、有機銅反応剤などをあげることができる。この場合、化合物 (8a-2) は化合物 (8a) に対して $1\sim10$ 当量または重量比で $5\sim10$

0倍用いることが好ましい。

反応溶媒としては、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエタン、メタノール、エタノール等を用いることができる。

5 反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、ブチルリチウム、メチルリチウム、リチウムビストリメチルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチルシリルアミド、トリエチルアミン等を用いることができる。この場合、化合物(8a)に対して塩基は1~10当量用いることが好ましい。反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

またパラジウム触媒等の遷移金属触媒存在下、化合物(8a-2)として M^1 が $MgC1、MgBr、Sn(R^z)_3$ (式中、 R^z は前記定義と同意義を意味する)な 2 どである化合物を用いて、化合物(8a)と反応させ、化合物(9a)を得ることができる。この場合、化合物(8a-2)は化合物(8a)に対して $1\sim50$ 当量 用いることが好ましい。

この場合、反応溶媒としては、アセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド、 Nーメチルピロリドン、1, 4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエ 20 タン等を用いることができる。

金属触媒としては、パラジウム触媒または銅触媒をあげることができる。パラジウム触媒としては、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム、酢酸パラジウム、ジベンジリデンアセトンパラジウム等を用いることができ、銅触媒としては、ヨウ化銅等を用いることができる。金属触媒は化合物(8 a)に対して0.01~25 2当量用いることが好ましい。

反応は、有機リン系リガンド存在下で行うこともできるが、有機リン系リガンド

存在下で反応を行う場合、有機リン系リガンドとしては、オルトトリルホスフィン、 ジフェニルホスフィノフェロセン等を用いることができる。この場合、有機系リガ ンドは金属触媒に対して1~5当量用いることが好ましい。

反応は、塩基存在下でも塩基非存在下でも行うこともできるが、塩基存在下で反 5 応を行う場合、塩基としては、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウ ム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウム、水素化リチウ ム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、リン酸カリウム、リチウムビストリメチ ルシリルアミド、ナトリウムビストリメチルシリルアミド、カリウムビストリメチ ルシリルアミド、トリエチルアミン等を用いることができる。反応温度は0℃から 150℃で、反応を行うことができる。

化合物(8a)中のT^{2b}において t ープトキシカルボニル基のような保護基に より保護されたアミノ基を有する場合、[工程A7] の後、続いて脱保護を行う。 脱保護反応の条件については、用いた保護基によって方法は異なり、当該脱離基の 脱離に一般的に用いられる条件を用いることができるが、例えば保護基が t - プト 15 キシカルボニル基の場合は、無水塩化水素メタノール溶液、無水塩化水素エタノー ル溶液、無水塩化水素ジオキサン溶液、トリフルオロ酢酸またはギ酸等を用いて脱 保護することができる。

<製造方法B>

10

20 [工程B1] 本工程は化合物 (1 b) (製造方法A中の化合物5 a) の9位のアミノ基を保護して、化合物 (2 b) を得る工程である。反応条件は、用いるアミノ基の保護試薬に合わせて、その試薬で一般的に用いられている保護基導入の反応条件下で行うことができる。

5 アミノ基の保護試薬としては、一般的にアミノ基の保護基の導入に用いられる試薬を用いることができるが、具体例としては、クロロメチルピパレート等を用いることができる。保護試薬は化合物(1b)に対して1~2当量の量を用いることが好ましい。反応溶媒としては、アセトニトリル、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、1,4ージオキサン、テトラヒドロフラン、ジメトキシエ10 タンなどを用いて反応を行うことができ、好ましくはN,Nージメチルホルムアミドを用いることができる。

反応は、塩基存在下で行うこともできる。この場合の塩基としては、炭酸セシウム、炭酸リチウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水素化ナトリウム等を用いることができ、好ましくは、水素化ナトリウムを用いることができる。この場合、塩 基は化合物(1b)に対して1~5当量用いることが好ましい。反応温度は、0℃から150℃で反応を行うことができるが、好ましくは室温で行うことができる。 [工程B2]

本工程は化合物 (2b) に化合物 (2b-2) を反応させて、化合物 (3b) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A6] と同様な条件が適用 できる。

[工程B3]

本工程は化合物 (3b) の9位アミノ基の保護基を脱保護して、化合物 (4b) を得る工程である。

反応条件は用いる保護基によって異なるが、例えば保護基がピバリルオキシメチ 25 ル基の場合は、メタノール、またはメタノールとテトラヒドロフランの混合溶液中、 ナトリウムメトキシド、水素化ナトリウム、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0] -7-ウンデセン等の塩基の存在下、0 \mathbb{C} から150 \mathbb{C} で反応を行うことができる。 この場合、塩基は化合物(3b)に対して $0.1\sim2$ 当 \mathbb{E} 用いることが好ましい。 [工程B4]

本工程は化合物 (4 b) と化合物 (4 b - 2) を置換反応させることにより、化 6物 (4 b) の9位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (5 b) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A5] と同様な条件が適用できる。 [工程B5]

本工程は化合物 (5 b) に化合物(5 b-2)を置換反応させることにより、化合物 (5 b) の2位に置換基を導入し、化合物 (6 b) を得る工程である。反応条件 としては、製造方法A [工程A7] と同様な条件が適用できる。

尚、[工程B2] において、例えば t-プトキシカルボニル基のような保護基により保護されたアミノ基を有する化合物(2<math>b-2)を導入した場合、[工程B5] の後、続いて脱保護を行う。脱保護反応の条件については、製造方法A[工程A7]で示した脱保護の条件と同様な条件が適用できる。

15 <製造方法C-1>

[工程C1]

本工程は4,6-ジクロロー5-ニトロピリミジン(1c)[CAS No. 4316-93-2]に化合物(1c-2)を反応させて、化合物(2c)を得る び 工程である。反応条件としては、製造方法A[工程A6]と同様な条件が適用でき る。

[工程C2]

本工程は化合物 (2 c) に、アミノ基が P^2 で保護されたアミン (2 c - 2) を 反応させて、化合物 (3 c) を得る工程である。この場合、アミン (2 c - 2) は $1\sim10$ 当量用いることが望ましい。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えばN, Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、メタノール、エタノール、1, 4ージオキサン、アセトニトリル、トルエン、キシレン等の溶媒中かまたは無溶媒で、トリエチルアミン、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等の塩基の存在下、または非存在下、化合物(2c)および化合物(2c-2)を混合し、0℃から150℃の温度で、

[工程C3]

反応を行うことができる。

本工程は化合物(3c)のニトロ基を還元して、化合物(4c)を得る工程である。

15 反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えば水素雰囲気下あるいは 2~3 当量のヒドラジン存在下、金属触媒を用いて、接触還元を行うことができる。 反応溶媒としては、メタノール、エタノール、N, Nージメチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、1, 2ージメトキシエタン、1, 4ージオキサン、水、または これらの混合溶媒を用いることができる。金属触媒としては、パラジウム炭素、酸 20 化白金、ラネーニッケル等を用いることができる。金属触媒は化合物 (3 c) に対して質量比で0.5~20%の量を用いることが好ましい。 反応温度は0℃から150℃の温度で反応を行うことができる。

[工程C4]

本工程は化合物(4c)を、化合物(5c)に変換する工程である。

25 反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えばアセトニトリル、テトラヒドロフラン、エタノール、メタノール、1,4-ジオキサン、トルエン、キ

シレン等の溶媒中、トリエチルアミン、炭酸水素ナトリウム、炭酸カリウム等の塩 基の存在下、または非存在下、炭酸N, N'ージスクシンイミジル、カルボニルジ イミダゾール、トリホスゲン、チオカルボニルジイミダゾール等と、0℃から15 0℃の温度で反応を行うことができる。炭酸N, N'ージスクシンイミジルの場合、 5 1~10当量用いることが好ましい。

[工程C5]

本工程は化合物(5 c) と化合物(5 c-2)を置換反応させることにより、化合物(5 c)の7位のアミノ基に置換基を導入し、化合物(6 c)を得る工程である。 反応条件としては、製造方法A[工程A1]と同様な条件が適用できる。

10 [工程C6]

本工程は化合物(6 c)の9位アミノ基の保護基P²を脱保護して、化合物(7 c)を得る工程である。

反応条件は用いる保護基によって異なるが、例えば保護基がシアノエチル基の場合は、メタノール、またはメタノールとテトラヒドロフランの混液中、ナトリウム メトキシド、水素化ナトリウム等の塩基を0℃から150℃の温度で作用させて得ることができる。この場合、塩基は化合物(6c)に対して1~10当量用いることが好ましい。

[工程C7]

本工程は化合物 (7c) と化合物 (7c-2) を置換反応させることにより、化 20 合物 (7c) の 9 位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (8c) を得る工程であ る。反応条件としては、製造方法A [工程A 5] と同様な条件が適用できる。

尚、[工程C1] において、例えば t ープトキシカルボニル基のような保護基により保護されたアミノ基を有する化合物 (1 c - 2) を導入した場合、[工程C7] の後、続いて脱保護を行う。脱保護反応の条件については、製造方法A[工程25 A7]で示した脱保護の条件と同様な条件が適用できる。

<製造方法C-2>

[工程C8]

本工程は化合物 (2 c) に、アミン (9 c) を反応させて、化合物 (1 0 c) を 得る工程である。この場合、アミン (9 c) は $1\sim1$ 0当 \pm 用いることが望ましい。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、製造方法C-1 [工程C 2] と同様の条件が適用できる。

[工程C9]

本工程は化合物(10c)のニトロ基を還元して、化合物(11c)を得る工程である。反応条件としては、製造方法C [工程C3] と同様な条件が適用できる。

10 [工程C10]

本工程は化合物(11c)を、環状ウレア(12c)に変換する工程である。反 応条件としては、製造方法C [工程C4] と同様な条件が適用できる。

[工程C11]

<製造方法D>

[工程D1]

本工程は化合物(1 d)に化合物(1 d-2)を反応させて、化合物(2 d)を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A 6] と同様な条件が適用 できる。

[工程D2]

本工程は化合物 (2 d) と化合物 (2 d - 2) を置換反応させることにより、化合物 (2 d) の9位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (3 d) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A5] と同様な条件が適用できる。

10 [工程D3]

本工程は化合物(3 d) にハロゲン化剤を反応させ、化合物(4 d)を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A2]と同様な条件が適用できる。 [工程D4]

本工程は化合物 (4 d) の加水分解反応により、化合物 (5 d) を得る工程であ 15 る。反応条件としては、製造方法A [工程A4] と同様な条件が適用できる。 [工程D5]

本工程は化合物 (5 d) の7位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (6 d) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A1] と同様な条件が適用できる。

20 [工程D6]

Yが塩素原子等のハロゲン基である場合、化合物 (6 d) の2位に置換基を導入することができる。化合物 (6 d) に化合物(6 d - 2)を置換反応させることにより、化合物 (6 d) の2位に置換基を導入し、化合物 (7 d) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A7]と同様な条件が適用できる。なおYが 水素原子の場合、この工程は省かれる。

尚、[工程D1] において、例えば t ープトキシカルボニル基のような保護基により保護されたアミノ基を有する化合物(1d-2)を導入した場合、[工程D6] の後、続いて脱保護を行う。脱保護反応の条件については、製造方法A[工程A7]で示した脱保護の条件と同様な条件が適用できる。

10 <製造方法E>

[工程E1]

本工程は4-エトキシー3-ニトロピリジン塩酸塩(1e)[CAS No. 9 4602-04-7]にアリルアミンを反応させ、化合物(2e)を得る工程である。この場合、アリルアミンは化合物(1e)に対して $1\sim20$ 当量用いることが好ましい。

反応温度は20℃から150℃で反応を行うことができる。反応溶媒としては、 メタノール、エタノール、水またはこれらの混合溶媒等を用いることができる。 [工程E2] 本工程は化合物(2e)をクロル化しながら、還元することにより、化合物(3e)を得る工程である。

還元剤としては、塩化錫等の錫塩を用いることができる。この場合、還元剤は、 化合物 (2 e) に対して4~20当盘用いることが好ましい。溶媒としては濃塩酸 を用いることができる。反応温度は20℃から150℃で反応を行うことができる。 [工程E3]

本工程は化合物 (3 e) を環状ウレア (4 e) に変換する工程である。反応条件 としては、製造方法C [工程C4] と同様な条件が適用できる。

[工程E4]

10 本工程は化合物 (4 e) と化合物 (4 e - 2) を反応させ、化合物 (5 e) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A1] と同様な条件が適用できる。

[工程E5]

本工程は化合物 (5 e) のアリル基を脱離させて化合物 (6 e) を得る工程であ 15 る。

反応条件としては、特に制限されるものではないが、例えば、テトラヒドロフラン、1,4ージオキサン、1,2ージメトキシエタン、水等の溶媒中、20℃から100℃で、オスミウム酸および過ヨウ素酸ナトリウムを作用させ、化合物 (6e)を得ることができる。

20 [工程E6]

本工程は化合物(6 e)と(6 e - 2)とを反応させることにより、化合物(6 e)の1位のアミノ基に置換基を導入し、化合物(7 e)を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A5] と同様な条件が適用できる。

[工程E7]

25 本工程は化合物 (7 e) に化合物 (7 e - 2) を反応させて、化合物 (8 e) を 得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A6] と同様な条件が適用 できる。

尚、[工程E7] において、例えば t ープトキシカルボニル基のような保護基により保護されたアミノ基を有する化合物 (7 e - 2) を導入した場合、[工程E7] の後、続いて脱保護を行う。脱保護反応の条件については、製造方法A[工程A7]で示した脱保護の条件と同様な条件が適用できる。

<製造方法F>

[工程F1]

本工程は化合物(1 f)に化合物(1 f-2)を反応させ、化合物(2 f)を得 10 る工程である。

反応温度は20℃から150℃で反応を行うことができる。反応溶媒としては、メタノール、エタノール、水またはこれらの混合溶媒等を用いることができる。この場合、化合物(1f)に対して5~100当量を用いることが好ましい。

15 [工程F2]

本工程は化合物(2 f)をクロル化しながら、選元することにより、化合物(3 f)を得る工程である。反応条件としては、製造方法E [工程E2]と同様な条件が適用できる。

[工程F3]

20 本工程は化合物 (3 f) を化合物 (4 f) に変換する工程である。 反応条件とし

ては、製造方法C [工程C4] と同様な条件が適用できる。

[工程F4]

本工程は化合物 (4 f) の3位のアミノ基に置換基を導入し、化合物 (5 f) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A1] と同様な条件が適用 できる。

[工程F5]

本工程は化合物 (5 f) に化合物 (5 f - 2) を反応させて、化合物 (6 f) を得る工程である。反応条件としては、製造方法A [工程A6] と同様な条件が適用できる。

10 [工程F6]

本工程は化合物(6 f)にハロゲン化剤を反応させ、化合物(7 f)を得る工程である。反応条件としては、製造方法A[工程A2]と同様な条件が適用できる。 [工程F7]

本工程は化合物 (7 f) に触媒および塩基の存在下、求核剤を反応させ、化合物 15 (8 f) を得る工程である。

求核剤としては、フェノールまたはアニリンの誘導体等を用いることができ、求核剤は化合物 (7 f) に対して $1\sim3$ 当量を用いることが好ましい。塩基としては炭酸セシウム等を用いることができ、塩基は化合物 (7 f) に対して $1\sim3$ 当量を用いることが好ましい。触媒としては塩化銅 (I) 等の銅触媒および2, 2, 6,

20 6-テトラメチルー3,5-ヘプタジオンを用いることができ、それぞれ0.00 $1\sim0.2$ 当量を用いることが好ましい。反応溶媒としては1-メチルー2-ピロリドン、N,N-ジメチルホルムアミド等を用いることができる。反応は20℃から150℃で行うことができる。

尚、[工程F 5] において、例えばt - \mathcal{J} トキシカルボニル基のような保護基に 25 より保護されたアミノ基を有する化合物(5 f - 2)を導入した場合、[工程F 7] の後、続いて脱保護を行う。脱保護反応の条件については、製造方法A [工程

A7]で示した脱保護の条件と同様な条件が適用できる。

以上が本発明にかかる化合物 (I) の製造方法の代表例であるが、本発明化合物の製造における原料化合物・各種試薬は、塩や水和物、あるいは溶媒和物を形成していてもよく、いずれも出発原料、使用する溶媒等により異なり、また反応を阻害しない限りにおいて特に限定されない。用いる溶媒についても、出発原料、試薬等により異なり、また反応を阻害せず出発物質をある程度溶解するものであれば特に限定されないことは言うまでもない。本発明に係る化合物 (I) がフリー体として得られる場合、前記の化合物 (I) が形成していてもよい塩またはそれらの水和物の状態に常法に従って変換することができる。

10 本発明に係る化合物 (I) が化合物 (I) の塩または化合物 (I) の水和物として得られる場合、前記の化合物 (I) のフリー体に常法に従って変換することができる。

また、本発明に係る化合物(I)について得られる種々の異性体(例えば幾何異性体、不斉炭素に基づく光学異性体、回転異性体、立体異性体、互変異性体、等)は、通常の分離手段、例えば再結晶、ジアステレオマー塩法、酵素分割法、種々のクロマトグラフィー(例えば薄層クロマトグラフィー、カラムクロマトグラフィー、ガスクロマトグラフィー、等)を用いることにより精製し、単離することができる。本発明にかかる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物は、慣用されている方法により錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、被覆錠剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローション剤等として製剤化することができる。製剤化には通常用いられる賦形剤、結合剤、滑沢剤、着色剤、矯味矯臭剤や、および必要により安定化剤、乳化剤、吸収促進剤、界面活性剤、pH調製剤、防腐剤、抗酸化剤などを使用することができ、一般に医薬品製剤の原料として用いられる成分を配合して常法により製剤化される。

例えば経口製剤を製造するには、本発明にかかる化合物またはその薬理学的に許

容される塩と賦形剤、さらに必要に応じて結合剤、崩壊剤、滑沢剤、着色剤、矯味 矯臭剤などを加えた後、常法により散剤、細粒剤、顆粒剤、錠剤、被覆錠剤、カプ セル剤等とする。これらの成分としては例えば、大豆油、牛脂、合成グリセライド 等の動植物油;流動パラフィン、スクワラン、固形パラフィン等の炭化水素;ミリ 5 スチン酸オクチルドデシル、ミリスチン酸イソプロピル等のエステル油;セトステ アリルアルコール、ベヘニルアルコール等の高級アルコール;シリコン樹脂;シリ コン油;ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ソルビタン脂肪酸エステル、グリセ リン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシ エチレン硬化ひまし油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックコポリ 10 マー等の界面活性剤;ヒドロキシエチルセルロース、ポリアクリル酸、カルボキシ ビニルポリマー、ポリエチレングリコール、ポリビニルピロリドン、メチルセルロ ースなどの水溶性高分子;エタノール、イソプロパノールなどの低級アルコール: グリセリン、プロピレングリコール、ジプロピレングリコール、ソルビトールなど の多価アルコール;グルコース、ショ糖などの糖;無水ケイ酸、ケイ酸アルミニウ 15 ムマグネシウム、ケイ酸アルミニウムなどの無機粉体、精製水などがあげられる。 賦形剤としては、例えば乳糖、コーンスターチ、白糖、ブドウ糖、マンニトール、 ソルビット、結晶セルロース、二酸化ケイ素などが、結合剤としては、例えばポリ ビニルアルコール、ポリビニルエーテル、メチルセルロース、エチルセルロース、 アラビアゴム、トラガント、ゼラチン、シェラック、ヒドロキシプロピルメチルセ 20 ルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリプロピレ ングリコール・ポリオキシエチレン・ブロックポリマー、メグルミンなどが、崩壊 剤としては、例えば澱粉、寒天、ゼラチン末、結晶セルロース、炭酸カルシウム、 炭酸水素ナトリウム、クエン酸カルシウム、デキストリン、ペクチン、カルボキシ メチルセルロース・カルシウム等が、滑沢剤としては、例えばステアリン酸マグネ シウム、タルク、ポリエチレングリコール、シリカ、硬化植物油等が、着色剤とし ては医薬品に添加することが許可されているものが、矯味矯臭剤としては、ココア

末、ハッカ脳、芳香散、ハッカ油、竜脳、桂皮末等が用いられる。

これらの錠剤・顆粒剤には糖衣、その他必要により適宜コーティングすることは もちろん差支えない。また、シロップ剤や注射用製剤等の液剤を製造する際には、 本発明にかかる化合物またはその薬理学的に許容される塩にpH調整剤、溶解剤、 等張化剤などと、必要に応じて溶解補助剤、安定化剤などを加えて、常法により製 剤化する。

外用剤を製造する際の方法は限定されず、常法により製造することができる。すなわち製剤化にあたり使用する基剤原料としては、医薬品、医薬部外品、化粧品等に通常使用される各種原料を用いることが可能である。使用する基剤原料として具体的には、例えば動植物油、鉱物油、エステル油、ワックス類、高級アルコール類、脂肪酸類、シリコン油、界面活性剤、リン脂質類、アルコール類、多価アルコール類、水溶性高分子類、粘土鉱物類、精製水などの原料が挙げられ、さらに必要に応じ、所調整剤、抗酸化剤、キレート剤、防腐防御剤、着色料、香料などを添加することができるが、本発明にかかる外用剤の基剤原料はこれらに限定されない。また必要に応じて分化誘導作用を有する成分、血流促進剤、殺菌剤、消炎剤、細胞賦活剤、ビタミン類、アミノ酸、保湿剤、角質溶解剤等の成分を配合することもできる。なお上記基剤原料の添加量は、通常外用剤の製造にあたり設定される濃度になる量である。

本発明にかかる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を投与する場合、そ の形態は特に限定されず、通常用いられる方法により経口投与でも非経口投与でも よい。例えば錠剤、散剤、顆粒剤、カプセル剤、シロップ剤、トローチ剤、吸入剤、 坐剤、注射剤、軟膏剤、眼軟膏剤、点眼剤、点鼻剤、点耳剤、パップ剤、ローショ ン剤などの剤として製剤化し、投与することができる。本発明にかかる医薬の投与 量は、症状の程度、年齢、性別、体重、投与形態・塩の種類、疾患の具体的な種類 等に応じて適宜選ぶことができる。

投与量は患者の、疾患の種類、症状の程度、患者の年齢、性差、薬剤に対する感

受性差などにより著しく異なるが、通常成人として1日あたり、約0.03-1000mg、好ましくは0.1-500mg、さらに好ましくは0.1-100mgを1日1-数回に分けて投与する。注射剤の場合は、通常約 1μ g/kg-3000 μ g/kgであり、好ましくは約 3μ g/kg-1000 μ g/kgである。

5

発明を実施するための最良の形態

本発明にかかる化合物は、例えば以下の実施例に記載した方法により製造することができる。ただし、これらは例示的なものであって、本発明にかかる化合物は如何なる場合も以下の具体例に制限されるものではない。なお、本実施例中に明記されている「逆相系高速液体クロマトグラフィーによる精製」とは、特に記載のない限り、アセトニトリルー水系移動相(0.1%トリフルオロ酢酸含有)を用いる逆相系高速液体クロマトグラフィー精製を意味する。

なお、下記の化合物名の前の数字は実施例番号を示し、また該実施例番号は化合 物番号を示す。

15 <u>実施例1 7-(2-ブチニル)-2-メトキシー9-メチルー6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>
 1 a)7-(2-ブチニル)-3-メチルー3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジオン

20 3-メチルキサンチン[CAS No. 1076-22-8]100gおよびN, N-ジメチルホルムアミド1000mlの混合物に、1-プロモー2ープチン55. 3mlおよび無水炭酸カリウム84.9gを加え、この反応溶液を室温にて18時間提拌した。反応後、反応溶液に1000mlの水を加え、室温で1時間提拌後、白色沈殿物を濾取した。得られた白色固体を水、t-プチルメチルエーテルにて洗

浄し、標記化合物112gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

 δ 1.82 (t, J=2.2Hz, 3H) 3.34 (s, 3H) 5.06 (q, J=2.2Hz, 2H) 8.12 (s, 1H) 1 1.16 (br.s, 1H)

5 1b) 7-(2-プチニル) -8-クロロ-3-メチル-3, 7-ジヒドロプリン -2, 6-ジオン

7-(2-プチニル)-3-メチル-3,7-ジヒドロプリン-2,6-ジオン112gをN,N-ジメチルホルムアミド2200mlに溶解し、これにN-クロロコハク酸イミド75.3gを加え、この反応溶液を室温にて5時間攪拌した。反応後、反応溶液に2200mlの水を加え、室温で1.5時間攪拌後、白色沈殿物を濾取した。得られた白色固体を水、t-プチルメチルエーテルにて洗浄し、標記化合物117gを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

15 δ 1.78 (t, J=2.0Hz, 3H) 3.30 (s, 3H) 5.06 (q, J=2.0Hz, 2H) 11.34 (br. s, 1H)

1 c) 7-(2-プチニル) -2, 6, 8-トリクロロー7H-プリン

7-(2-ブチニル)-8-クロロ-3-メチル-3, 7-ジヒドロプリン-2,
 6-ジオン2.52gおよびオキシ塩化リン100mlの混合物を120℃にて14時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却した後、五塩化リン4.15グラムを加え、反応溶液をさらに120℃にて24時間攪拌した。反応溶液を室温まで冷却し

た後、減圧下溶媒を留去し、残渣をテトラヒドロフランに溶解した。この反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液に注ぎ込み、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:

5 ヘキサン=1:3) にて精製し、標記化合物2.40gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

 δ 1.82 (t, J=2.4Hz, 3H) 5.21 (q, J=2.4Hz, 2H)

1 d) 7-(2-ブチニル) -2, 6-ジクロロ-7, 9-ジヒドロプリン-8-オン

10

7- (2-ブチニル) -2, 6, 8-トリクロロ-7H-プリン1. 0gをジメ チルスルホキシド20mlに溶解し、これに酢酸ナトリウム595mgおよび炭酸 水素ナトリウム366mgを加えた。この反応溶液を室温にて12時間攪拌後、反 応溶液に1N塩酸水5.0mlおよび水を80ml加えた。この反応溶液を室温で 1 時間攪拌後、白色沈殿物を減取した。得られた白色固体を水、tーブチルメチル エーテルにて洗浄し、標記化合物800mgを得た。

H-NMR (DMSO-d6)

 δ 1.79 (t, J=2.4Hz, 3H) 4.70 (q, J=2.4Hz, 2H) 12.95 (br. s, 1H) MS m/e (ESI) 257 (MH⁺)

20 1 e) 7 - (2 - プチニル) - 2, 6 - ジクロロー 9 - メチルー 7, 9 - ジヒドロ ・ プリン-8 - オン

7-(2-ブチニル)-2,6-ジクロロ-7,9-ジヒドロプリン-8-オン435mgをN,N-ジメチルホルムアミド10mlに溶解し、これにヨウ化メチル158μlおよび無水炭酸カリウム468mgを加えた。この反応溶液を室温にて12時間攪拌後、反応溶液に水を50ml加えた。室温で1時間攪拌後、白色沈 酸物を濾取した。得られた白色固体を水、t-ブチルメチルエーテルにて洗浄し、標記化合物355mgを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

 δ 1.78 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.33 (s, 3H) 4.76 (q, J=2.4Hz, 2H) MS $_{I\!I\!I}/e$ (ESI) 271 (MH $^{\circ}$)

10 1 f) 4-[7-(2-プチ=ル)-2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチ ルエステル

7-(2-プチニル)-2,6-ジクロロー9-メチルー7,9-ジヒドロプリン-8-オン334mgをアセトニトリル5mlに溶解し、これにピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル300mgおよびトリエチルアミン190μlを加え、この反応溶液を室温にて96時間攪拌した。反応後、反応溶液に1N塩酸水を3ml、水を10ml加え、酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)に

残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル: ヘキサン=1:3) For で精製し、標記化合物312mgを得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

δ 1.47 (s, 9H) 1.77 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.33-3.36 (m, 4H) 3.41 (s, 3H) 3.56-3.60 (m, 4H) 4.63 (q, J=2.4Hz, 2H)

1 g) 7-(2-プチニル) -2-メトキシ-9-メチル-6-(ピペラジン-15 -イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4- [7-(2-ブチニル)-2-クロロー9-メチルー8-オキソー8,9-ジヒドロー7Hープリンー6-イル] ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル8mgをメタノール0.5mlに溶解し、これに水素化ナトリウム(60-72%、油性)5mgを加えた。80℃にて4時間提拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物4.26mgを得た。

15 ¹H-NMR (CD₃OD)

 $\delta \ \ 1.78 \ (t, \ J=2.4 Hz, \ 3H) \ \ 3.37 \ \ (s, \ 3H) \ \ 3.41-3.45 \ \ (m, \ 4H) \ \ 3.60-3.64 \ \ (m, \ 4H)$ $3.97 \ \ (s, \ 3H) \ \ \ 4.66 \ \ (q, \ J=2.4 Hz, \ 2H)$

MS m/e (ESI) 317 (M+H)+

実施例2 7- (2-プチニル) -2-クロロ-9-メチル-6- (ピペラジン

20 -1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(化合物1f)15mgをトリフルオロ酢酸1mlに溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物11.07mgを得た。

MS m/e (ESI) 321 (M+H)+

<u>実施例3</u> 7-(2-プチニル)-2-ジェチルアミノ-9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル)-7, <math>9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

10

4- [7- (2-プチニル) -2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (化合物1f) 4mgを1-メチル-2-ピロリドン0.3mlに溶解し、これにジエチルアミン50μlを加えた。反応溶液を80℃にて4時間提拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.63mgを得た。

MS m/e (ESI) 358 $(M+H)^+$

実施例4 $7-(2-ブチニル)-2-ジメチルアミノ-9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル)-7, <math>9-\widetilde{\mathcal{Y}}$ ヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例3において、4-[7-(2-プチニル)-2-クロロ-9-メチル-8 5 ーオキソー8, 9-ジヒドロー7Hープリンー6ーイル] ピペラジンー1ーカルボン酸 t-プチルエステルを10mg、ジエチルアミンの代わりにジメチルアミン 30 μ 1 を用いて実施例3と同様に処理し、標記化合物 5. 96 mg を得た。 MS m/e (ESI) 330 (M+H)+

実施例57-(2-プチニル) -9-メチル-2-メチルアミノ-6-(ピペラ10ジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例4において、ジエチルアミンの代わりにメチルアミン(40%メタノール 溶液) 50μ 1を用いて実施例4と同様に処理し、標記化合物4. 35mgを得た。 MS m/e (BSI) $316(M+H)^+$

15 <u>実施例6 2-アミノ-7-(2-プチニル)-9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オン</u>トリフルオロ酢酸塩

実施例4において、ジエチルアミンの代わりにアンモニア水 (28~30%) 3 $0 \mu 1$ を用いて実施例4と同様に処理し、標配化合物0.84mgを得た。

実施例 7 7- (2-ブチニル) -2-イソプロポキシ-9-メチル-6- (ピ

5 ペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4- [7-(2-ブチニル)-2-クロロー9-メチルー8-オキソー8,9-ジヒドロー7Hープリンー6-イル] ピペラジンー1-カルボン酸 tーブチルエステル(化合物1f)5mgをイソプロパノール0.5mlに溶解し、これに水素10 化ナトリウム(60-72%、油性)5mgを加えた。反応溶液を80℃にて4時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.56mgを得た。

15 MS m/e (ESI) 345 (M+H)+

実施例8 $7-(2-プチニル)-2-ヒドロキシ-9-メチル-6-(ピペラジ <math>\underline{v-1-4}$ ル)-7, $9-\overline{y}$ ヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー9-メチルー8-オキソー8,9-ジヒドロー7Hープリンー6ーイル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(化合物1f)5mgを1-メチルー2ーピロリドン0.3mlに溶解し、5 これに4-メトキシベンジルアルコール30μlおよび水素化ナトリウム(60-72%、油性)5mgを加えた。反応溶液を80℃にて4時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.5
 6mgを得た。

MS m/e (ESI) 303 (M+H)+

実施例9 7- (2-ブチニル) -2-メチルスルファニル-9-メチル-6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

15

4-[7-(2-プチニル)-2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル(化合物 1f) 5 mg を 1-メチル-2-ピロリドン0.3 ml に溶解し、

これにメチルメルカプタン(30%、メタノール溶液)50μ1および無水炭酸カリウム5mgを加えた。反応溶液を60℃にて4時間提拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。

5 残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.87mgを 得た。

MS m/e (ESI) 333 $(M+H)^+$

<u>実施例10 7-(2-プチニル)-2-エトキシ-9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

10

4- [7-(2-プチニル) -2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(化合物1f) 15mgを1-メチル-2-ピロリドン0.3m1に溶解し、これにエタノール300μ1および炭酸セシウム15mgを加えた。反応溶液を70℃にて12時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物8.50mgを得た。

1H-NMR (CD,OD)

 $\delta \ \ 1.44 \ \ (t, \ J=7.0 Hz, \ 3H) \ \ 1.82 \ \ (t, \ J=2.4 Hz, \ 3H) \ \ 3.40 \ \ (s, \ 3H) \ \ 3.47 \ \ (m, \ 4H) \ \ 3.$ $20 \quad \ 65 \ \ (m, \ 4H) \ \ 4.44 \ \ (2H, \ J=7.0 Hz, \ 2H) \ \ 4.70 \ \ \ (q, \ J=2.4 Hz, \ 2H)$

MS m/e (ESI) 331(M+H)+

実施例11 2-ベンジルオキシ-7-(2-プチニル)-9-メチル-6-(ピ

ペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

5 MS m/e (ESI) 393 (M+H)+

<u>実施例12 7-(2-ブチニル)-9-メチル-2-フォノキシ-6-(ピペラ</u> ジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例10において、エタノールの代わりにフェノール20mgを用いて実施例 10 10と同様に処理し、標記化合物11.83mgを得た。

MS m/e (ESI) $379(M+H)^+$

<u>実施例13 2- [7-(2-プチニル) -9-メチル-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル) -8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-2-イルオキシ] ベンゾニトリル</u>トリフルオロ酢酸塩

実施例10において、エタノールの代わりに2-シアノフェノール10 m g を用いて実施例10 と同様に処理し、標記化合物11.83 m g を得た。 MS m/e (BSI) 404 (M+H) $^+$

5 <u>実施例14 2- [7-(2-プチニル) -9-メチル-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル) -8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-2-イルオキシ] ベンズアミド トリフルオロ酢酸塩</u>

4- [7-(2-ブチニル) -2-クロロー9-メチル-8-オキソー8, 9-10 ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル(化合物1f) 8mgを1-メチル-2-ピロリドン0. 3mlに溶解し、これにサリチルアミド10mgおよび炭酸セシウム10mgを加えた。反応溶液を80℃にて14時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、

15 この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系髙速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.54mgを得た。

MS m/e (ESI) 422 (M+H)+

実施例15 2-アリルオキシ-7-(2-ブチニル)-9-メチル-6-(ピペ

WO 2004/050656

ラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例 14 において、サリチルアミドの代わりにアリルアルコール 30μ 1 を用いて実施例 14 と同様に処理し、標配化合物 1 . 20 m g を得た。

5 MS m/e (ESI) 343 (M+H)+

<u>実施例16 7-(2-ブチニル)-2-(2-ブチニルオキシ)-9-メチルー6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

実施例14において、サリチルアミドの代わりに2-プチン-1-オール30μ
 1を用いて実施例14と同様に処理し、標記化合物1.20mgを得た。
 MS m/e (ESI) 355 (M+H)⁺

実施例17 2-ベンジルアミノー7-(2-プチニル)-9-メチルー6-(ピ ペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル) -2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル(化合物1f) 15mgを1-メチル-2-ピロリドン0.3mlに溶解し、これにベンジルアミン50μlを加えた。反応溶液を70℃にて12時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物9.78mgを得た。

MS m/e (ESI) 392 (M+H)+

10 実施例18 2-クロロー9ーメチルー7-(2ーペンチニル)-6-(ピペラジン-1ーイル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩
 18a)4-(2-クロロー9H-プリン-6-イル)ピペラジン-1ーカルボン酸 tープチルエステル

15 2, 6 -ジクロロプリン[CAS No. 5451-40-1] 5 . 0 gをアセト =トリル70 m 1 に溶解し、これにピペラジン-1 -カルボン酸 t -プチルエス テル4 . 9 3 g およびトリエチルアミン4 . 1 m 1 を加え、反応溶液を室温にて 2

2時間攪拌した。反応溶液に水を200ml加え、室温で1時間攪拌後、白色沈殿物を遮取した。得られた白色固体を水、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物を8.5g得た。

'H-NMR (DMSO-d6)

5 δ 1.43 (s, 9H) 3.32 (m, 4H) 3.46 (m, 4H) 8.16 (s, 1H) 13.21 (br. s, 1H) 18b) 4-(2-クロロー9-メチルー9H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル

4-(2-クロロー9H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 t -ブチルエステル6.62gをN, N-ジメチルホルムアミド66mlに溶解し、これにヨウ化メチル1.34mlおよび無水炭酸カリウム3.51gを氷浴中にて加えた。室温にて反応溶液を5時間攪拌後、反応溶液に1N塩酸5ml、水200ml加え、酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、標記化合物を固体 として7.40g得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

δ 1.43 (s, 9H) 3.32 (m, 4H) 3.46 (m, 4H) 3.71 (s, 3H) 8.18 (s, 1H) 18 c) 4-(2, 8-ジクロロ-9-メチル-9H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

4-(2-クロロ-9-メチル-9H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル7.3gをN,Nージメチルホルムアミド70mlに溶解し、これにN-クロロコハク酸イミド2.9gを加え、反応溶液を室温にて 23時間攪拌した。反応溶液に260mlの水を加え、室温で1時間攪拌後、白色沈殿物を濾取した。得られた白色固体を水、ヘキサンにて洗浄し、標記化合物を8.6g得た。

¹H-NMR (DMSO-d6)

 δ 1.43 (s, 9H) 3.16 (m, 4H) 3.47 (m, 4H) 3.64 (s, 3H)

4-(2,8-ジクロロ-9-メチル-9H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル1.0gをジメチルスルホキシド10mlに 25 溶解し、これに酢酸ナトリウム425mgおよび炭酸水素ナトリウム326mgを 加えた。120℃にて反応溶液を22時間攪拌後、反応溶液に1N塩酸水5.0m 1、水を80m1加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物を200mg得た。

5 1H-NMR (DMS0-d6)

δ 1.44 (s, 9H) 3.22 (s, 3H) 3.42 (m, 4H) 3.54 (m, 4H) 11.20 (br.s, 1H) 18e) 2-クロローターメチルー 7- (2-ペンチニル) -6- (ピペラジンー1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4-(2-クロロー9-メチルー8-オキソー8,9-ジヒドロー7Hープリンー6-イル)ピペラジンー1-カルボン酸 tープチルエステル5mgをN,Nージメチルホルムアミド0.2mlに溶解し、これに1ープロモー2ーペンチン15μlおよび無水炭酸カリウム5mgを加え、室温にて反応溶液を12時間提拌した。反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.

93mgを得た。

'H-NMR (CD₃OD)

 $\delta \ \ 1.09 \ \ (t, \ J=7.6Hz, \ 3H) \ \ 2.20 \ \ (br.\,q, \ J=7.6Hz, \ 2H) \ \ 3.40 \ \ (s, \ 3H) \ \ 3.43 \ \ (m, \ 4)$ $20 \quad \ H) \ \ 3.61 \ \ (m, \ 4H) \ \ 4.72 \ \ (br.\,s, \ 2H)$

MS m/e (ESI) 335 (M+H)+

実施例19 2-クロロー9-メチルー7- (3-メチルー2-ブテニル) -6-

(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢 酸塩

実施例18e)において、1-プロモ-2-ペンチンの代わりに1-プロモ-3 5 -メチル-2-プテン 15μ 1を用いて実施例18e)と同様に処理し、標記化合物1.25mgを得た。

¹H-NMR (CD₃OD)

 δ 1.71 (br.s, 3H) 1.80 (br.s, 3H) 3.35 (m, 4H) 3.39 (s, 3H) 3.57 (m, 4H) 4.56 (br.s, 2H) 5.23 (br.s, 1H)

10 MS m/e (ESI) 337 (M+H)+

実施例207-(2-プテニル) -2-クロロ-9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

実施例 18e) において、1-プロモー2-ペンチンの代わりに1-プロモー2-15 -プテン 15μ 1を用いて実施例 18e)と同様に処理し、標記化合物 1.84mg を得た。

MS m/e (ESI) 323 (M+H)+

実施例21 7-ベンジルー2-クロロー9-メチルー6-(ピペラジン-1-イ

ル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例18e)において、1-プロモ-2-ペンチンの代わりにベンジルプロマイド 15μ 1を用いて実施例18e)と同様に処理し、標記化合物2.91mgを 5 得た。

MS m/e (ESI) $359 (M+H)^+$

<u>実施例22 2-クロロー7, 9-ジメチルー6-(ピペラジンー1-イル)-7,</u> 9-ジヒドロプリン-8-オン_トリフルオロ酢酸塩

4-(2-クロロー9ーメチルー8ーオキソー8,9ージヒドロー7Hープリンー6ーイル)ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(化合物18d)10mgをN,Nージメチルホルムアミド0.3mlに溶解し、これにヨードメタン25μlおよび無水炭酸カリウム15mgを加えた。室温にて反応溶液を12時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、得られた有機層を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物10.01mgを得た。

1H-NMR (CD₃OD)

 δ 3. 44 (s, 3H) 3. 45 (m, 4H) 3. 59 (s, 3H) 3. 64 (m, 4H) MS m/e (ESI) 283 (M+H)⁺

実施例23 7, 9ージメチルー8ーオキソー6ー (ピペラジンー1ーイル) -8, 9ージヒドロー7Hープリンー2ーカルボニトリル トリフルオロ酢酸塩

4- (2-クロロー9-メチルー8-オキソー8, 9-ジヒドロー7Hープリンー6-イル) ピペラジンー1-カルボン酸 tープチルエステル (化合物18d) 20mgをN, Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これにヨードメタン30μlおよび無水炭酸カリウム15mgを加えた。反応溶液を室温にて12時間提拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出し、得られた有機層を濃縮した。得られた残渣の半量をジメチルスルホキシド0.3mlに溶解し、これにシアン化ナトリウム15mgを加えた。反応溶液を100℃にて14時間提拌後、反応溶液に水を加え、酢酸エチルにて抽出し、得られた有機層を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分提拌後、機縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィグラフィーにて精製し、標記化合物3.43mgを得た。

¹H-NMR (CD₂OD)

 δ 3.48 (m, 4H) 3.49 (s, 3H) 3.65 (s, 3H) 3.66 (m, 4H) MS m/e (ESI) 274 (M+H) $^+$

20実施例242-クロロー9ーメチルー6ー(ピペラジン-1ーイル) - 7, 9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

4- (2-クロロ-9-メチル-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル (化合物18d) 8mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物5.08mgを得た。

MS m/e (ESI) 269 (M+H)+

残渣にエタノール200ml、5M水酸化ナトリウム水溶液40mlを加え室温で一晩攪拌した。反応溶液を濃縮し、残渣に水200mlを加え、tープチルメチルエーテルで抽出した。この水層に5M塩酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水洗、飽和食塩水洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮し、油状残渣20 30.9gを得た。

この残渣30g、ジフェニルリン酸アジド24.5ml、トリエチルアミン15.9ml、tープタノール250mlの混合物を室温で1.5時間攪拌し、さらに100℃の油浴中20時間加熱攪拌した。反応溶液を濃縮し、残渣を酢酸エチルー水で抽出、有機層を薄い炭酸水素ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を10-20%酢酸エチル/ヘキサンでシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製し、さらに酢酸エチルーヘキサンで再結晶し標記化合物21.4gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

δ 1.43 (s, 9H) 1.48-1.92 (m, 4H) 3.20-3.80 (m, 5H) 4.58 (br. s, 1H) 5.13 10 (s, 2H) 7.26-7.40 (m, 5H)

25b) ピペリジン-3-イルーカルバミン酸 tープチルエステル

3-tープトキシカルボニルアミノピペリジン-1ーカルボン酸 ベンジルエステル10g、10%パラジウム炭素500mg、エタノール100mlの混合物を 水素雰囲気下室温で一晩攪拌した。触媒を濾過して除き、遮液を濃縮乾固して標記 化合物6.0gを得た。

1H-NMR (CDC1₃)

δ 1. 44 (s, 9H) 1. 47-1. 80 (m, 4H) 2. 45-2. 60 (m, 1H) 2. 60-2. 75 (m, 1H) 2. 75-2. 90 (m, 1H) 3. 05 (dd, J=3Hz, 12Hz, 1H) 3. 57 (br. s, 1H) 4. 83 (br. s, 1H)

20 <u>実施例26 NーメチルーNー(ピペリジン-3-イル)カルバミン酸 tーブ</u> チルエステル

3-t-ブトキシカルボニルアミノピペリジン-1-カルボン酸 ベンジルエステル (化合物25a) 3.3g、ヨウ化メチル0.75ml、N, N-ジメチルホ

ルムアミド20mlの混合物に、水浴中室温で水素化ナトリウム(60%油性)0. 4gを加え、室温で4時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルー水で抽出し、有機層 を水洗、飽和食塩水洗い、無水硫酸マグネシウムで乾燥後濃縮した。残渣を10-20%酢酸エチル/ヘキサンを用いてシリカゲルカラムクロマトグラフィー精製し、 3.04gの油状物を得た。この全量とエタノール20ml、10%パラジウム炭 素の混合物を水素雰囲気下室温で5時間攪拌した。触媒を濾過した後濾液を濃縮し て標記化合物1.82gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

δ 1. 46 (s, 9H) 1. 48-1. 64 (m, 2H) 1. 72-1. 84 (m, 2H) 2. 43 (dt, J=3Hz, 12Hz, 1H) 2. 60 (t, J=12Hz, 1H) 2. 75 (s, 3H) 2. 74-3. 02 (m, 2H) 3. 86 (br. s, 1H) 実施例2 7 6- (3-アミノーピペリジン-1-イル) -7- (2-プチニル) -2-クロローターメチルー 7, タージヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

27a) [1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-9-メチル-8-オキソー 15 8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-3-イル] カルバミン 酸 t-ブチルエステル

7-(2-プチニル)-2,6-ジクロロ-9-メチル-7,9-ジヒドロプリン-8-オン(化合物1e)100mgをアセトニトリル1.5mlに溶解し、これにピペリジン-3-イルーカルバミン酸 tープチルエステル(化合物25b)111mgおよびトリエチルアミン77μlを加えた。室温で反応溶液を24時間提拌後、6mlの水を加えた。室温で反応溶液を30分提拌後、沈殿物を濾過、得

られた白色個体を水、ヘキサンで洗浄し、標配化合物を88mg得た。 1H-NMR (DMSO-d6)

 δ 1.37 (s, 9H) 1.57-1.91 (m, 4H) 1.76 (t, J= 2.3Hz, 3H) 2.72 (m, 1H) 2.87 (m, 1H) 3.26 (s, 3H) 3.50-3.63 (m, 3H) 4.55 (dd, J=18.0, 2.3Hz, 1H) 4.64

5 (dd, J=18.0, 2.3Hz, 1H) 6.97 (d, J=7.5Hz, 1H)

27b) 6-(3-アミノーピペリジン-1-イル)-7-(2-プチニル)-2-クロロ-9-メチル-7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

[1-[7-(2-ブチニル)-2-クロロー9-メチルー8-オキソー8,9 10 ージヒドロー7Hープリンー6ーイル] ピペラジンー3ーイル] カルバミン酸 tープチルエステル15mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分摂拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物7.23mgを得た。

MS m/e (ESI) 335 (M+H)+

実施例287-(2-プチニル)-2-クロロ-9-メチル-6-(3-メチルアミノーピペリジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

実施例27a) において、(ピペリジン-3-イル) カルバミン酸 tープチル

エステルの代わりにメチル (ピペリジン-3-イル) カルバミン酸 tーブチルエステル (化合物 2 6) を用い、実施例 2 7 と同様に処理することにより、標記化合物 4.16 mgを得た。

MS m/e (ESI) 349 (M+H)+

5 <u>実施例29 2-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソ-6-(ピ</u>ペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イルメチル]ベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩

29a) 2, 2ージメチルプロピオン酸 [7-(2-プチニル)-2, 6-ジク [7-(2-プチニル)-2, 6-ジクロロ-8-オキソ-7, 8-ジヒドロプリン-9-イル] メチルエステル

10

7-(2-ブチニル)-2,6-ジクロロ-7,9-ジヒドロプリン-8-オン(化合物1d)193mgをN,N-ジメチルホルムアミド2mlに溶解し、これに2,2-ジメチルプロピオン酸クロロメチルエステル163μlおよび無水炭酸カリウム156mgを加えた。室温にて反応夜液を18時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を5ml加え、酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、標記化合物を434mg得た。

1H-NMR (CDC13)

δ 1.20 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.4Hz, 3H) 4.82 (q, J=2.4Hz, 2H) 5.94 (s, 2H)
20 2 9 b) 4 - [7 - (2ープチニル) - 2 - クロロー 9 - (2, 2ージメチルプロ ピオニルオキシメチル) - 8 - オキソー 8, 9 - ジヒドロー 7 H - プリンー 6 - イル] ピペラジンー 1 - カルボン酸 t - プチルエステル

2, 2ージメチルプロピオン酸 [7-(2ープチニル)-2, 6ージクロロー8ーオキソー7, 8ージヒドロプリン-9ーイル]メチルエステル434mgをアセトニトリル4mlに溶解し、これにピペラジン-1ーカルボン酸 tープチルエ5 ステル325mgおよびトリエチルアミン243μlを加えた。室温にて反応溶液を22時間提拌後、反応溶液に1N塩酸水を3ml、水を10ml加え、酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、標記化合物を660mg得た。

'H-NMR(CDC1。)

10 δ 1.20 (s, 9H) 1.44 (s, 9H) 1.79 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.40 (m, 4H) 3.60 (m, 4H) 4.64 (q, J=2.4Hz, 2H) 5.88 (s, 2H) 2 9 c) 4 - [7 - (2 - ブチニル) - 2 - クロロー8 - オキソー8, 9 - ジヒドロー7 H - プリンー6 - イル] ピペラジンー1 - カルボン酸 t - ブチルエステル

15 4-[7-(2-プチニル)-2-クロロ-9-(2, 2-ジメチルプロピオニ

WO 2004/050656 PCT/JP2003/015402

- 71 -

ルオキシメチル) - 8 - オキソー8, 9 - ジヒドロー7Hープリンー6 - イル] ピペラジンー1 - カルボン酸 t - プチルエステル665mgをメタノール5ml、テトラヒドロフラン3mlの混合溶媒に溶解し、これに水素化ナトリウム(60-72%、油性)61mgを加えた。室温にて反応溶液を3時間攪拌後、反応溶液に5 1N塩酸水3mlを加え、酢酸エチルで抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水にて順次洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=1:3)にて精製し、標記化合物を294mg得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

10 δ 1.50 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.38-3.42 (m, 4H) 3.59-3.62 (m, 4H) 4.63 (q, J=2.4Hz, 2H)

29d) 2-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソー6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イルメチル]ベンゾニトリルトリフルオロ酢酸塩

15

4- [7-(2-プチニル)-2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 Hープリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル8mg をN, Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これに2-(プロモメチル) ベンゾニトリル8mgおよび無水炭酸カリウム5mgを加えた。室温にて反応容液を12時間提拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶

液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーに て精製し、標記化合物4.36mgを得た。

MS m/e (ESI) 422 (M+H)+

<u>実施例30 7-(2-ブチニル)-2-クロロ-6-(ピペラジン-1-イル)</u>

5 ー9ープロピルー7.9ージヒドロプリンー8ーオントリフルオロ酢酸塩

10 MS m/e (ESI) 349 (M+H)+

<u>実施例31 [7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イル]酢酸 トリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 29 d)において、2-(プロモメチル)ベンゾニトリルの代わりにプロ 15 モ酢酸 t-プチルエステル 20μ 1 を用いて実施例 29 d)と同様に処理し、標 記化合物 3.55 m g を得た。

MS m/e (ESI) $365(M+H)^+$

実施例32 [7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソー6-(ピペラジ

<u>ンー1-イル) -7,8-ジヒドロプリン-9-イル]アセトニトリルトリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 $29 \, \mathrm{d}$) において、2-(プロモメチル) ベンソニトリルの代わりにプロ 5 モアセトニトリル $20 \, \mu$ 1 を用いて実施例 $29 \, \mathrm{d}$) と同様に処理し、標記化合物 4 . $74 \, \mathrm{mg}$ を得た。 MS m/e (ESI) $346 \, (\mathrm{M+H})^+$

<u>実施例33 2- [7-(2-プチニル) -2-クロロ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル) -7,8-ジヒドロプリン-9-イル]アセトアミドトリフルオロ酢酸塩</u>

10

実施例 29d)において、2-(プロモメチル)ベンゾニトリルの代わりに 2- プロモアセトアミド 5 mg を用いて実施例 29d)と同様に処理し、標記化合物 4. 71 mg を得た。

MS m/e (ESI) 364 (M+H)+

15 <u>実施例34 7- (2-プチニル) -2-クロロ-9- (2-フェニルエチル) -6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 29d)において、2-(ブロモメチル)ベンゾニトリルの代わりに(2-ブロモエチル)ベンゼン 20μ 1を用いて実施例 29d)と同様に処理し、標記化合物 5.12mg を得た。

5 MS m/e (ESI) 411 (M+H)+

実施例35 9- [2-(4-プロモフェニル)-エチル]-7-(2-プチニル)-2-クロロー6-(ピペラジン-1-イル)-7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

10 実施例29d) において、2- (プロモメチル) ベンゾニトリルの代わりにメ タンスルフォン酸 2- (4ープロモフェニル) エチルエステル10mgを用いて 実施例29d) と同様に処理し、標記化合物1.56mgを得た。

MS m/e (ESI) 491 (M+H)+

<u>実施例36 9-ベンジル-7-(2-プチニル)-2-クロロ-6-(ピペラジ</u>

15 <u>ンー1ーイル) -7, 9ージヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 29d)において、2-(プロモメチル)ベンゾニトリルの代わりにベンジルプロマイド 20μ 1を用いて実施例 29d)と同様に処理し、標記化合物 1. 23mgを得た。

5 MS m/e (ESI) 397 (M+H)+

実施例37 4-[7-(2-ブチ=ル)-2-クロロ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イル]ブチロニトリルトリフルオロ酢酸塩

10 実施例29d) において、2- (プロモメチル) ベンゾニトリルの代わりに4- クロロプチロニトリル 20μ 1を用いて実施例29d) と同様に処理し、標記化合物5.80mgを得た。

MS m/e (ESI) 374 (M+H)+

実施例38 7- (2-プチニル) -2-クロロ-9-シクロプロピルメチル-6

15 <u>- (ピペラジン-1-イル) - 7, 9 - ジヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ</u> <u>酢酸塩</u>

実施例 29d) において、2-(プロモメチル) ベンゾニトリルの代わりにプロモメチルシクロプロパン 20μ 1 を用いて実施例 29d) と同様に処理し、標記化合物 0.83mg を得た。

5 MS m/e (ESI) 361 (M+H)+

<u>実施例39 2-[7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソー6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イルメチル]ベンズアミド</u>

4- [7-(2-ブチニル)-2-クロロー8-オキソー8,9-ジヒドロー7 Hープリンー6ーイル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル(化合物29c)8mgをN,Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これに2ープロモメチルベンゾニトリル20μlおよび無水炭酸カリウム8mgを加えた。室温にて反応溶液を48時間提拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加15 え、酢酸エチルにて抽出し、得られた有機層を濃縮した。残渣をメタノール0.25ml、テトラヒドロフラン0.25mlに溶解し、これにアンモニア水0.5mlおよび30%過酸化水素水0.3mlを加えた。室温にて反応溶液を12時間投

拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.15mgを得た。

MS m/e (ESI) 440 (M+H)+

5 <u>実施例40 [7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イル]酢酸メチルエステルトリフルオロ酢酸塩</u>

4- [7- (2-ブチニル) -2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7

10 Hープリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (化合物29c) 8mgをN, Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これにプロモアセトニトリル20μlおよび無水炭酸カリウム8mgを加えた。室温にて反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をメタノール0.5mlに溶解し、これに炭酸セシウム10mgを加えた。70℃で反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標

MS m/e (ESI) 379 (M+H)+

記化合物 2. 85 mgを得た。

20実施例417 - (2 - プチニル) - 2 - クロロー 9 - フェニルー 6 - (ピペラジン-1 - イル) - 7, 9 - ジヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ酢酸塩

° ⊕ 3

- 78 -

4- [7- (2-ブチニル) -2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 Hープリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (化合物29c) 8mgをN, Nージメチルホルムアミド0.3mlに溶解し、これにフェニルボロン酸10mgおよび酢酸銅(Ⅱ)5mg、ピリジン100μlを加えた。50℃にて反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解した。この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標配化合物3.43mgを得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃)

 δ 1.87 (t, J=2.0Hz, 3H) 3.52 (m, 4H) 3.70 (m, 4H) 4.83 (q, J=2.0Hz, 2H) 7.53-7.65 (m, 5H)

MS m/e (ESI) 383 (M+H)+

 実施例42
 4-[7-(2-プチニル) -2-クロロ-8-オキソ-6-(ピペ)

 15
 ラジン-1-イル) -7, 8-ジヒドロプリン-9-イル] ベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩

実施例41において、フェニルボロン酸の代わりに4-シアノフェニルボロン酸 $10\,\mathrm{mg}\,\mathrm{e}$ 用いて実施例41と同様に処理し、標記化合物 $1.57\,\mathrm{mg}\,\mathrm{e}$ 得た。 MS $\mathit{m/e}$ (ESI) $408\,\mathrm{(M+H)}^+$

5 <u>実施例43 7-(2-プチニル)-2-クロロ-9-(4-メトキシフェニル)</u> -6-(ピペラジン-1-イル)-7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフル オロ酢酸塩

実施例41において、フェニルボロン酸の代わりに4-メトキシフェニルボロン 10 酸10mgを用いて実施例41と同様に処理し、標記化合物3.00mgを得た。 MS m/e (ESI) 413(M+H)⁺

実施例44 7-(2-プチニル) -2-クロロ-9-(フラン-3-イル) -6- (ピペラジン-1-イル) -7, <math>9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ 酢酸塩

実施例41において、フェニルボロン酸の代わりに3-フランボロン酸10 m g を用いて実施例41と同様に処理し、標配化合物1.23 m g を得た。 MS m/e (ESI) 373 (M+H) $^+$

5 実施例45 7- (2-ブチニル) -2-クロロー6- (ピペラジン-1-イル) -9- (チオフェン-3-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフル オロ酢酸塩

実施例41において、フェニルボロン酸の代わりに3ーチオフェンボロン酸10 10 mgを用いて実施例41と同様に処理し、標記化合物3.57mgを得た。 MS m/e (BSI) 389(M+H)⁺

 実施例46
 7-(2-プチニル) -2-クロロ-6-(ピペラジン-1-イル)

 -9-(ピリジン-3-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオ

 中酢酸塩

実施例 41 において、フェニルボロン酸の代わりにピリジン-3 ーボロン酸 10 mgを用いて実施例 41 と同様に処理し、標記化合物 3 . 44 mgを得た。 MS m/e (ESI) 384 (M+H) $^+$

5 <u>実施例47 9ーアリルー7ー (2ープチニル) ー2ーメトキシー6ー (ピペラジンー1ーイル) ー7, 9ージヒドロプリンー8ーオン トリフルオロ酢酸塩</u>

4- [7-(2-ブチニル) -2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル (化合 物29c) 8mgをN, N-ジメチルホルムアミド0.3mlに溶解し、これにアリルブロマイド20μlおよび無水炭酸カリウム8mgを加えた。室温にて反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をメタノール0.5mlに溶解し、これに炭酸セシウム10mgを加えた。70℃で反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物4.72mgを得た。

1H-NMR (CD3OD)

δ 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.47 (m, 4H) 3.67 (m, 4H) 4.00 (s, 3H) 4.52 (dt, J=5.6, 1.6Hz, 2H) 4.71 (q, J=2.4Hz, 2H) 5.20 (dm, J=16.8Hz, 1H) 5.24 (dm, J=9.6Hz, 1H) 6.00 (ddt, J=16.8, 9.6, 5.6Hz, 1H)

5 MS m/e (ESI) 343 (M+H) +

<u>実施例48 7, 9-ジー(2-プチニル)-2-メトキシー6-(ピペラジンー1-イル)-7, 9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 4 7 において、アリルブロマイドの代わりに 1 ーブロモー 2 ープチン 2 0 10 μ 1 を用いて実施例 4 7 と同様に処理し、標記化合物 1 . 9 9 m g を得た。 MS m/e (ESI) 355 (M+H) $^+$

実施例494-[7-(2-プチニル) -2-メトキシ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル) -7, 8-ジヒドロプリン-9-イルメチル] ベンゾニトリルトリフルオロ酢酸塩

15

実施例47において、アリルプロマイドの代わりに4-シアノーベンジルプロマイド15mgを用いて実施例47と同様に処理し、標記化合物5.36mgを得た。

MS m/e (ESI) 418 (M+H)+

<u>実施例50 2-[7-(2-プチニル)-2-メトキシ-8-オキソ-6-(ピペラジン-1-イル)-7,8-ジヒドロプリン-9-イルメチル]ベンゾニトリルトリフルオロ</u>酢酸塩

5

実施例 4 7 において、アリルブロマイドの代わりに 2 - シアノーベンジルブロマイド 1 5 m g を用いて実施例 4 7 と同様に処理し、標記化合物 5 . 5 1 m g を得た。 MS m/e (ESI) 4 18 (M+H) $^+$

¹H-NMR (CD₃OD)

10 δ 1.83 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.47 (m, 4H) 3.68 (m, 4H) 3.97 (s, 3H) 4.72 (q, J =2.4Hz, 2H) 5.32 (s, 2H) 7.46-7.81 (m, 4H)

実施例 51 7-(2-プチニル) -9-シクロプロピルメチルー2-メトキシー <math>6-(ピペラジン-1-イル)-7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオ

口酢酸塩

15

実施例 4 7 において、アリルプロマイドの代わりにプロモメチルシクロプロパン $25 \mu 1$ を用いて実施例 4 7 と同様に処理し、標記化合物 2 . 46 mg を得た。

MS m/e (ESI) $357 (M+H)^+$

<u>実施例52 7-(2-ブチニル)-2-メトキシ-6-(ピペラジン-1-イル)-9-プロピル-7.9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

実施例47において、アリルブロマイドの代わりに1-ヨードプロバン25μ1
 を用いて実施例47と同様に処理し、標記化合物3.90mgを得た。
 MS μ/e (ESI) 345(M+H)*

<u>実施例53 7-(2-プチニル)-2-メトキシ-6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

10

実施例 4 7 において、アリルブロマイドの代わりにプロパルギルブロマイド 2 5 μ 1 を用いて実施例 4 7 と同様に処理し、標記化合物 2 . 6 3 m g を得た。 MS ϖ/e (ESI) 303 (M+H) $^{+}$

実施例54 7- (2-プチニル) -2-メトキシ-9-フェニル-6- (ピペラ

15 ジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4- [7- (2-ブチニル) -2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル (化合物29c) 10mgをN, Nージメチルホルムアミド0.3m1に溶解し、これに フェニルボロン酸10mgおよび酢酸銅 (Ⅱ) 5mg、ピリジン100μ1を加えた。40℃にて反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をメタノール0.5m1に溶解し、これに炭酸セシウム10mgを加えた。70℃で反応溶液を18時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を窒温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物2.88mgを得た。

MS m/e (ESI) 379 (M+H)+

<u>実施例55 7- (2-プチニル) -2-メトキシー6- (ピペラジン-1-イル) -9- (ピリジン-3-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン</u>トリフ

15 ルオロ酢酸塩

実施例 5 4 において、フェニルボロン酸の代わりにピリジンー 3 ーボロン酸 1 0 mgを用いて実施例 5 4 と同様に処理し、標記化合物 2. 2 9 mgを得た。 MS m/e (ESI) 380 (M+H)⁺

実施例567-(2-プチニル) -9-(フラン-3-イル) -2-メトキシー56-(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例54において、フェニルボロン酸の代わりにフラン-3-ボロン酸10mgを用いて実施例54と同様に処理し、標記化合物2.19mgを得た。

10 MS m/e (ESI) 369 (M+H)+

実施例577-(2-プチニル) -9-(チオフェン-3-イル) -2-メトキシ-6-(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

15 実施例54において、フェニルボロン酸の代わりにチオフェン-3-ボロン酸10mgを用いて実施例54と同様に処理し、標記化合物3.18mgを得た。

-87-

MS m/e (ESI) 385 (M+H)⁺

<u>実施例58 7-(2-プチニル)-2-メトキシ-6-(ピペラジン-1-イル)-9-(4-ビニル-フェニル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

5

実施例 5 4 において、フェニルボロン酸の代わりに 4 ービニルフェニルボロン酸 1 0 m g を用いて実施例 5 4 と同様に処理し、標記化合物 3 . 1 2 m g を得た。 MS m/e (ESI) 405 (M+H) $^{+}$

実施例599ーアリルー7ー (2ープチニル) -2ーエトキシー6ー (ピペラジ)10ンー1ーイル) -7, 9ージヒドロプリンー8ーオン トリフルオロ酢酸塩

4- [7- (2-ブチニル) -2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル (化合物29c) 8mgをN, N-ジメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これにアリルプロマイド20μlおよび無水炭酸カリウム8mgを加えた。反応溶液を室温にて12時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をエタノール0.5mlに溶解し、

これに炭酸セシウム10mgを加えた。反応溶液を80℃で14時間攪拌後、反応溶液を澱縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物4.21mgを得た。

5 MS m/e (ESI) 356 (M+H)+

20 MS m/e (ESI) 448 (M+H)+

| 実施例60 2- [9-アリル-7- (2-プチニル) -8-オキソ-6- (ピペラジン-1-イル) -8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-2-イルオキシ] ベンズアミド トリフルオロ酢酸塩

- 10 4- [7-(2-ブチニル)-2-クロロ-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7 Hープリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル(化合物29c)8mgをN,Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これにアリルブロマイド20μlおよび無水炭酸カリウム8mgを加えた。反応溶液を室温にて12時間攪拌後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣を1-メチル-2-ピロリドン0.5mlに溶解した。これにサリチルアミド10mgおよび炭酸セシウム10mgを加えた。反応溶液を80℃で14時間攪拌後、反応溶液を濃縮した。残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物1.69mgを得た。
- 実施例61 7- (2-プチニル) -6- (ピペラジン-1-イル) -9- (ピリ ジン-3-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

6 1 a) 4 - (6 - 0 -

4,6-ジクロロー5-ニトロピリミジン [CAS No. 4316-93-5 2] 2.0 gをアセトニトリル30mlに溶解し、これにピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル1.92gおよびトリエチルアミン2.1mlを加えた。室温にて反応溶液を14時間攪拌後、反応溶液に水を30ml加えた。室温で反応溶液を30分攪拌後、沈殿物を濾取した。得られた固体を水、ヘキサンで洗浄し、標記化合物を2.94g得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃)

δ 1.48 (s, 9H) 3.54-3.61 (m, 8H) 8.39 (s, 1H)
6 1 b) 4-[6-(2-シアノーエチルアミノ)-5-ニトローピリミジン-4-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

加えた。室温にて反応溶液を14時間提拌後、反応溶液に水を60m1を加えた。 反応溶液を室温で30分提拌後、沈殿物を濾取した。得られた黄色固体を水、ヘキ サンで洗浄し、標記化合物を1.97g得た。

61c) 4-[9-(2-シアノ-エチル)-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H 5 ープリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

4-[6-(2-シアノーエチルアミノ)-5-ニトローピリミジン-4-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル1.0gをテトラヒドロフラン 12mlに溶解し、これに10%パラジウムカーボン粉末(含水品)を200mg 加えた。水素雰囲気下、室温にて反応溶液を20時間攪拌後、不溶物を濾過して除き、得られた滷液を減圧下濃縮した。得られた残渣をアセトニトリル30mlに溶解し、これに炭酸N,N´ージスクシンイミジル1.13gを加えた。室温で反応溶液を5時間攪拌後、反応溶液に40mlの水を加え、反応溶液を40mlまで減圧下濃縮し、沈殿物を適取した。得られた固体を水、ヘキサンで洗浄し、標記化 合物を623mg得た。得られた一部をNMR分析用にシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製した。

¹H-NMR (CDC1₂)

 δ 1.51 (s, 9H) 2.97 (t, J=6.8Hz, 2H) 3.61 (m, 4H) 3.73 (m, 4H) 4.25 (t, J=6.8Hz, 2H) 8.27 (s, 1H) 10.90 (br. s, 1H)

20 61d) 4-[7-(2-プチニル) -9-(2-シアノ-エチル)-8-オキソー

8, 9-ジヒドロー7H-プリンー6-イル] ピペラジンー1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4- [9-(2-シアノーエチル)-8-オキソー8, 9-ジヒドロー7Hープリ 5 ンー6-イル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル623mgを、 N, Nージメチルホルムアミド10mlに溶解し、これに炭酸カリウム300mg および1ープロモー2ープチン0.18ml加えた。室温で反応溶液を19時間攪 拌後、反応溶液に水20ml、1N塩酸5mlを加え、酢酸エチルにて2回抽出し、 得られた有機層を水、飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウム で乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製 し、標記化合物を484mg得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

 $\delta \ \ 1.51 \ (s, \ 9H) \ \ 1.81 \ \ (t, \ J=2.4Hz, \ 3H) \ \ 2.96 \ \ (t, \ J=7.2Hz, \ 2H) \ \ 3.36 \ \ (m, \ 4H) \ \ 3.$ $62 \ \ (m, \ 4H) \ \ 4.27 \ \ (t, \ J=7.2Hz, \ 2H) \ \ 4.70 \ \ (q, \ J=2.4Hz, \ 2H) \ \ 8.37 \ \ (s, \ 1H)$

15 61e) 4-[7-(2-プチニル)-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 <math>t-プチルエステル

4- [7- (2-ブチニル) -9-(2-シアノーエチル)-8-オキソー8,9 ージヒドロー7Hープリンー6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 tーブチル エステル1.22gをエタノール20mlに溶解し、これに水素化ナトリウム(6 50%、油性)344mgをゆっくりと加えた。室温で反応溶液を72時間攪拌後、 反応溶液に水50ml、1N塩酸10mlを加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を水、飽和食塩水で洗浄した。得られた有機層を硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮し、標記化合物を1.25g得た。 'H-NMR(CDC1₂)

10 δ 1.51 (s, 9H) 1.81 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.36 (m, 4H) 3.63 (m, 4H) 4.70 (q, J =2.4Hz, 2H) 8.38 (s, 1H) , 6 1 f) 7 - (2ープチニル) -6 - (ピペラジン-1ーイル) -9 - (ピリジン

11) 7- (2-)デニル) -6- (ピヘランシー1-4ル) -9- (ピリシ、 -3-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

15 4-[7-(2-プチ=ル)-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル12mgをN,N-

ジメチルホルムアミド 0.5m1に溶解し、これにピリジン-3-ボロン酸 10mg および酢酸銅(Π)5mg、ピリジン $50\mu1$ を加えた。反応溶液を室温にて 120時間攪拌後、反応溶液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて 5分攪拌後、濃縮した。 残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物 6.71mgを得た。

MS m/e (ESI) $350 (M+H)^+$

実施例62 7-(2-プチニル)-9-フェニル-6-(ピペラジン-1-4ル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩

10

実施例 $6\ 1\ f$)において、ピリジン-3 -ボロン酸の代わりにフェニルボロン酸 $1\ 0\ mg$ を用い、実施例 $6\ 1\ f$)と同様に処理し、標記化合物を6 . $9\ 4\ mg$ 得た。 $MS\ m/e$ (ESI) $349\ (M+H)$ *

 実施例63
 7-(2-プチニル) -9-(フラン-3-イル) -6-(ピペラジ

 シー1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例 $6\ 1\ f$)において、ピリジン-3 - ボロン酸の代わりにフラン-3 - ボロン酸 $1\ 0\ m$ g を用い、反応温度を $5\ 0$ $\mathbb C$ で実施例 $6\ 1\ f$)と同様に処理し、標記化合物を $1.\ 2\ 8\ m$ g 得た。

MS m/e (ESI) 339(M+H)⁺

5 <u>実施例 6 4 7 - (2 - プチニル) - 9 - (2 - メトキシーピリミジン - 5 - イル) - 6 - (ピペラジン - 1 - イル) - 7, 9 - ジヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 $6\ 1\ f$) において、ピリジン $-\ 3$ ーボロン酸の代わりに2 ーメトキシ $-\ 5$ 10 ーピリミジンボロン酸 $1\ 0$ m g を用い、反応温度を $5\ 0$ $\mathbb C$ 、反応時間を $4\ 8$ 時間にして実施例 $6\ 1\ f$) と同様に処理し、標記化合物を2 . $5\ 2$ m g 得た。

 δ 1.87 (t, J=2.0Hz, 3H) 3.53 (m, 4H) 3.70 (m, 4H) 4.13 (s, 3H) 4.87 (q, J=2.0Hz, 2H) 8.45 (s, 1H) 8.95 (s, 2H)

15 MS m/e (ESI) 381 (M+H)+

¹H-NMR (CD₃OD)

 実施例65
 7-(2-プチニル) -9-(2-クロローピリジン-4-イル)

 6-(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオ

 口酢酸塩

実施例 $6\,1\,f$) において、ピリジン $-\,3\,$ ーボロン酸の代わりに $2\,$ ークロロピリジン $-\,4\,$ ーボロン酸 $1\,0\,$ mgを用い、反応温度を $9\,0\,$ ℃、反応時間を $4\,8\,$ 時間にして実施例 $6\,1\,f$)と同様に処理し、標記化合物を $4\,.\,4\,8\,$ mg 得た。

5 ¹H-NMR (CD₃OD)

 δ 1. 86 (t, J=2. 4Hz, 3H) 3. 53 (m, 4H) 3. 69 (m, 4H) 4. 86 (q, J=2. 4Hz, 2H) 8. 19 (dd, J=5. 6, 2. 0Hz, 1H) 8. 27 (d, J=2. 0 Hz, 1H) 8. 53 (s, 1H) 8. 54 (d, J=5. 6Hz, 1H)

MS m/e (ESI) 384 (M+H)+

10 <u>実施例 6 6 7- (2-プチニル) -9- (6-メトキシーピリジン-3-イル)</u> -6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフル オロ酢酸塩

6 6 a) 4 - [7-(2-プチニル) - 9-(6-メトキシーピリジン-3-イル) -8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1 - カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 61b) において、3-アミノプロピオニトリルの代わりに<math>5-メトキシ-2-アミノピリジンを用い、実施例 <math>61b) ~d) と同様に処理し、標記化合物を得た。

5 ¹H-NMR (CDCl₃)

 δ 1.50 (s, 9H) 1.82 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.36 (m, 4H) 3.64 (m, 4H) 3.97 (s, 3 H) 4.78 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.87 (d, J=8.8Hz, 1H) 7.83 (dd, J=8.8, 2.8Hz, 1H) 8.36 (S, 1H) 8.44 (d, J=2.8Hz, 1H)

66b) 7-(2-プチニル) -9-(6-メトキシーピリジン-3-イル) -6

10 - (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ 酢酸塩

4- [7- (2-ブチニル) -9- (6-メトキシーピリジン-3-イル) -8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カル

ボン酸 t-ブチルエステル60mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にt-5分<mark>提</mark>拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物t-8. t-2t-80t-90t-90t-90t-80t-90

1H-NMR (CD,OD)

5 δ 1.87 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.53 (m, 4H) 3.69 (m, 4H) 4.02 (s, 3H) 4.86 (q, J=2.4Hz, 2H) 7.00 (dd, J=8.8, 0.8Hz, 1H) 7.95 (dd, J=8.8, 2.8Hz, 1H) 8.42 (S, 1H) 8.43 (d, J=2.8, 0.8Hz, 1H)

MS m/e (ESI) $380 (M+H)^{+}$

<u>実施例67 7- (2-ブチニル)-9- (6-オキソー1, 6-ジヒドローピリ</u>

10 <u>ジン-3-イル) -6-(ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8</u> -オン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-9-(6-メトキシーピリジン-3-イル)-8-オキソー8,9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル]ピペラジン-1-カル ボン酸 tーブチルエステル (化合物66a)40mgをエタノール0.2mlに溶解し、これに4N塩酸/ジオキサン0.2ml加えた。反応溶液を90℃で終夜 攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物17.58mgを得た。

· ¹H-NMR (CD₃OD)

20 δ 1.86 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.52 (m, 4H) 3.68 (m, 4H) 4.84 (q, J=2.4Hz, 2H) 6. 70 (d, J=10.4Hz, 1H) 7.83-7.86 (m, 2H) 8.43 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 366 (M+H)+

<u>実施例68 7-(2-ブチニル)-9-(1-メチル-6-オキソー1,6-ジ</u> ヒドローピリジン-3-イル)-6-(ピペラジン-1-イル)-7,9-ジヒド ロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

5 68a) 4-[7-(2-プチニル)-9-(1-メチル-6-オキソ-1, 6- ジヒドローピリジン-3-イル)-8-オキソ-8, <math>9-ジヒドロー7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

実施例 $6\ 1\ b$) において、3-アミノプロピオニトリルの代わりに<math>5-アミノ-10 $1-メチル-1 H-ピリジン-2-オンを用い、実施例 <math>6\ 1\ b$) \sim d) と同様に処理し、標記化合物を得た。

68b) 7-(2-プチニル) -9-(1-メチル-6-オキソー1, 6-ジヒドローピリジン-3-イル) -6-(ピペラジン-1-イル) -7, <math>9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

15

4-[7-(2-プチニル)-9-(1-メチル-6-オキソー1,6-ジヒドローピリジン-3-イル)-8-オキソー8,9-ジヒドロー7Hープリン-6-イル]ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル15mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物10.52mgを得た。

'H-NMR(CD,OD)

 δ 1.88 (t, J=2.4Hz, 3H) 2.74 (s, 3H) 3.52 (m, 4H) 3.68 (m, 4H) 4.72 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.70 (d, J=9.6Hz, 1H) 7.77 (dd, J=9.6, 2.8Hz, 1H) 8.09 (d, J=2.8Hz, 1H) 8.43 (S, 1H)

10 MS m/e (ESI) 380 (M+H)*

<u>実施例69 9ーアリルー7ー(2ープチニル)ー6ー(ピペラジンー1ーイル)</u> -7,9-ジヒドロプリン-8ーオン トリフルオロ酢酸塩

4-[7-(2-ブチニル)-8-オキソー8,9-ジヒドロー7H-プリンー
 15 6-イル]ピペラジンー1ーカルボン酸 tーブチルエステル(化合物61e)1 5mgをN,Nージメチルホルムアミド0.5mlに溶解し、これにアリルプロマイド25μlおよび無水炭酸カリウム10mgを加えた。反応溶液を室温にて14時間攪拌後、反応溶液に水を加え、酢酸エチルにて抽出した。得られた有機層を濃縮し、残渣をトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃20 縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物8.00mgを得た。

MS m/e (ESI) 313 (M+H)+

<u>実施例70 7-(2-プチニル)-6-(ピペラジン-1-イル)-9-(2-プロピニル)-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 6 9 において、アリルブロマイドの代わりにプロパルギルブロマイド 2 5 5 μ 1 を用い、実施例 6 9 と同様に処理し、標記化合物を 3. 7 1 m g 得た。 MS m/e (ESI) 311 (M+H)⁺

実施例71 2~ [7~ (2~プチニル) -8~オキソー6~ (ピペラジン-1~イル) -7, 8~ジヒドロプリン-9~イル] アセトアミド トリフルオロ酢酸塩

実施例69において、アリルプロマイドの代わりに2-プロモアセトアミド20mgを用い、実施例69と同様に処理し、標記化合物を7.55mg得た。
 MS m/e (ESI) 330(M+H)⁺

実施例 72 7-(2-プチニル) -9-シクロプロピルメチル-6-(ピペラジン-1-イル) -7, <math>9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

実施例 6 9 において、アリルブロマイドの代わりにブロモメチルシクロプロパン 25μ 1 を用い、実施例 6 9 と同様に処理し、標記化合物を 7 . 28 m g 得た。 MS m/e (ESI) $327 (M+H)^+$

5 <u>実施例 7 3 4 - [7 - (2 - ブチニル) - 8 - オキソー6 - (ピペラジン - 1 - イル) - 7, 8 - ジヒドロプリン - 9 - イルメチル] ベンゾニトリル トリフルオ</u>

口酢酸塩 H

実施例 6 9 において、アリルブロマイドの代わりに 4 ーシアノーベンジルブロマ 10 イド 2 0 m g を用い、実施例 6 9 と同様に処理し、標記化合物を 9 . 5 6 m g 得た。 MS m/e (ESI) 388 (M+H) $^+$

<u>実施例74 7- (2-プチニル) -9-フェネチル-6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩</u>

実施例 6 9 において、アリルブロマイドの代わりにフェネチルブロマイド 2 5 μ 1 を用い、実施例 6 9 と同様に処理し、標記化合物を 7 . 1 4 m g 得た。 MS m/e (ESI) 377 (M+H) $^+$

5 <u>実施例 7 5 7 - (2 - プチニル) - 6 - (ピペラジン- 1 - イル) - 7, 9 - ジ</u> ヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ酢酸塩

4- [7- (2-プチニル) -8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル (化合物 61e) 1 2 mgをトリフルオロ酢酸に溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物 8.86 m

gを得た。

MS m/e (ESI) 273(M+H)+

<u>実施例76 7- (2-プチニル) -9-メチル-6- (ピペラジン-1-イル)</u>

15 <u>-7,9-ジヒドロプリン-8-オントリフルオロ酢酸塩</u>76a)4-(9H-プリン-6-イル)-ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

6-クロロプリン[CAS No. 87-42-3]7. 73gのエタノール10 0ml溶液に、ジイソプロピルエチルアミン26. 1mlおよびピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル11. 16gを加え、16時間加熱還流した。溶 媒を減圧濃縮し、残渣を水200mlに懸濁させた。沈殿物を濾取し、水50mlで2回、tープチルメチルエーテル50mlで2回洗浄し、標記化合物13. 99gを得た。

1H-NMR (CDC13)

1.50 (s, 9H) 3.58-3.62 (m, 4H) 4.29-4.37 (m, 4H,) 7.90 (s, 1H) 8.35 (s, 1 10 H)

76b) 4-(9-メチル-9H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-(9H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエ ステル3.04gのN, N-ジメチルホルムアミド100ml溶液に、炭酸カリウム1.52gおよびヨウ化メチル0.94mlを加え、室温で16時間攪拌した。 酢酸エチル300mlおよび水100mlを加え、有機層を水100mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液100mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシ

ウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、標記化合物 2.70 g を得た。 1 H-NMR (CDC1 $_{s}$)

1.50 (s, 9H) 3.56-3.61 (m, 4H) 3.83 (s, 3H) 4.26-4.34 (m, 4H) 7.73 (s, 1H) 8.36 (s, 1H)

5 76 c) 4-(8-クロロ-9-メチル-9H-プリン-6-イル) -ピペラジン -1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4- (9-メチル-9H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル2.70gのN, N-ジメチルホルムアミド30ml溶液にN-10 クロロコハク酸イミド1.25gを加え、室温で20時間攪拌した。酢酸エチル200mlおよび水50mlを加え、有機層を水50mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:へキサン4:1画分から標記化合物1.97gを得た。

15 ¹H-NMR (CDCl₃)

1.50 (s, 9H) 3.56-3.60 (m, 4H) 3.76 (s, 3H) 4.18-4.25 (m, 4H) 8.34 (s, 1H) 7 6 d) 4- (9-メチル-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-(8-クロロ-9-メチル-9H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.353gのジメチルスルホキシド5m1溶液に酢酸ナトリウム0.168gおよび炭酸水素ナトリウム0.100gを加え、135℃で64時間加熱した。反応溶液を濾過し、直接カラムに乗せ、逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.179gを得た。

「H-NMR(CDC1。)

1.50 (s, 9H) 3.47(s, 3H) 3.58-3.62 (m, 4H) 3.72-3.77 (m, 4H) 8.33 (s, 1H) 10.87-10.92 (br.s, 1H)

10 76e) 7-(2-ブチニル) -9-メチル-6-(ピペラジン-1-イル) -7,9-ジヒドロプリン-8-オン トリフルオロ酢酸塩

4-(9-メチル-8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル)
ーピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル10mgのN, N-ジメチルホ
15 ルムアミド0.5ml溶液に炭酸カリウム6mgおよび1-プロモ-2-プチン4
μ1を加え、室温で15時間攪拌した。酢酸エチル1mlおよび水1mlを加え、
有機層を濃縮した。残渣をジクロロメタン0.5mlおよびトリフルオロ酢酸0.5mlに溶解し、2時間攪拌した後、溶媒を濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロ

マトグラフィーにて精製し、標記化合物0.0012gを得た。

MS m/e (ESI) 287.20 (M+H)+

実施例 7 7 9 - メチルー 7 - (3 - メチルー 2 - ブテニル) - 6 - (ピペラジン - 1 - イル) - 7, 9 - ジヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ酢酸塩・

5

実施例 7.6 e)において、1-プロモ-2-プチンの代わりに1-プロモ-3-メチル-2-プテン $5 \mu 1$ を用いて、実施例 7.6 e)と同様に処理し、標記化合物 4.3 mgを得た。

MS m/e (ESI) 303.26 $(M+H)^+$

10 <u>実施例 7 8 7 - ベンジルー 9 - メチルー 6 - (ピペラジンー 1 - イル) - 7, 9</u> - ジヒドロプリン - 8 - オン トリフルオロ酢酸塩

実施例 76e)において、 $1-プロモ-2-プチンの代わりにベンジルプロミド <math>5\mu$ 1を用いて、実施例 76e)と同様に処理し、標記化合物 4.8mg を得た。

15 MS m/e (ESI) 325.23 (M+H)+

<u>実施例79 2- [7-(2-プチニル) -8-オキソー6-ピペラジン-1-イルー7, 8-ジヒドロプリン-9-イルメチル] ベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩</u>

79a) 4- [9-(2-シアノベンジル) -9H-プリン-6-イル] ーピペラ ジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-(9H-プリン-6-イル) ーピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエス ラル (化合物 7 6 a) 1.52gのN, Nージメチルホルムアミド100ml溶液 に炭酸カリウム0.76gおよび (2ープロモメチル) ベンソニトリル1.08gを加え、室温で16時間攪拌した。反応溶液に酢酸エチル500mlおよび水500mlを加え、濾過した。有機層を水200mlで2回、塩化ナトリウムの飽和水溶液200mlで1回順次洗浄した。濾取した固体をジクロロメタン500mlに 溶解し、炭酸水素ナトリウムの5%水溶液200mlおよび水200mlで源次洗浄し、酢酸エチルの有機層とあわせた後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をトルエンをもって再結晶し、標記化合物2.04gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

15 1.50 (s, 9H) 3.53-3.61 (m, 4H) 4.04-4.15 (br. s, 4H) 5.58 (s, 2H) 7.37 (d, J = 7.5Hz, 1H) 7.42 (t, J=7.5Hz, 1H) 7.54 (t, J=7.5Hz, 1H) 7.70 (d, J=7.5Hz, 1H) 7.89 (s, 1H) 8.36 (s, 1H)

79b)4-[8-クロロー9-(2-シアノベンジル)-9H-プリン-6-イル]-ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

4-[9-(2-シアノベンジル)-9H-プリン-6-イル]ーピペラジンー 1-カルボン酸 t-プチルエステル0.419gをN,N-ジメチルホルムアミド 80mlに懸濁させ、N-クロロコハク酸イミド0.160gを加え、室温で72 5 時間攪拌した。更にN-クロロコハク酸イミド0.160gを加え、60℃で18 時間加熱した後、酢酸エチル200mlおよび水100mlを加え、有機層を水5 0mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液5mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、ジクロロメタン:酢酸エチル7:3画分から標記化合 物0.100gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

1.50 (s, 9H) 3.53-3.60 (m, 4H) 4.18-4.27 (br. s, 4H) 5.62 (s, 2H) 6.99 (d, J=7.4Hz, 1H) 7.40 (t, J=7.4Hz, 1H) 7.49 (t, J=7.4Hz, 1H) 7.71 (d, J=7.4Hz, 1H) 8.31 (s, 1H)

15 79c) 4-[9-(2-シアノベンジル) -8-オキソ-8, 9-ジヒドロ-7H-プリン-6-イル] -ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

1H-NMR (CDC1₃)

10

4-[8-クロロー9-(2-シアノベンジル)-9H-プリン-6-イル]-ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル0.100gのジメチルスルホキシド3m1溶液に酢酸ナトリウム0.168gおよび炭酸水素ナトリウム0.100gを加え、135℃で45時間加熱した。反応溶液を濾過し、直接カラムに乗せ、逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.044gを得た。

1.50 (s, 9H) 3.53-3.57 (m, 4H) 3.65-3.70 (m, 4H) 5.34 (s, 2H) 7.38 (d, J=7.5Hz, 1H) 7.39 (t, J=7.5Hz, 1H) 7.53 (d, J=7.5Hz, 1H) 7.70 (d, J=7.5Hz, 1H) 8.25 (s, 1H) 10.87 (s, 1H)

79d) 2-[7-(2-プチニル)-8-オキソー6-ピペラジン-1-イルー7,8-ジヒドロプリン-9-イルメチル] ベンゾニトリル トリフルオロ酢酸塩

4-[9-(2-シアノベンジル)-8-オキソ-8,9-ジヒドロ-7H-プ 15 リン-6-イル]-ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル0.044g

のN, Nージメチルホルムアミド3ml溶液に炭酸カリウム0.017gおよび1ープロモー2ープチン0.011mlを加え、室温で72時間攪拌した。酢酸エチル10mlおよび水10mlを加え、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をジクロロメタン3mlおよびトリフルオロ酢酸3ml に溶解し、2時間攪拌した後、トルエン10mlを加え、減圧濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.0162gを得た。 「H-NMR(CDC1。)

1.80 (s, 3H) 3.30-3.45 (br. s, 4H) 3.63-3.75 (br. s, 4H) 4.70 (s, 2H) 5.35 (s, 2H) 7.30-7.41 (m, 2H) 7.52 (d, J=7.5Hz, 1H) 7.63 (d, J=7.5Hz, 1H) 8.39 (s, 1H)

MS m/e (ESI) 388, 18 (M+H)+

実施例80 2- (3-ベンジル-2-オキソ-4-ピペラジン-1-イル-2,3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾニトリル80a) アリル- (3-ニトロピリジン-4-イル) アミン

15

10

4ーエトキシー3ーニトロピリジン塩酸塩 [CAS No. 94602-04-7] 18. 0gのエタノール400ml溶液にアリルアミン40mlを加え、8時間加熱還流した。反応溶液を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(1:1)溶出分画より標記化合物13.

20 6 gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

 δ 4.00 (m, 2H) 5.29-5.35 (m, 2H) 5.87-5.98 (m, 1H) 6.63 (d, J=6.5Hz, 1H) 8.30 (d, J=6.5Hz, 1H) 8.31 (br. s, 1H) 9.23 (s, 1H)

80b) N*4*-アリル-2-クロロピリジン-3、4-ジアミン

アリルー (3-ニトロピリジン-4-イル) アミン3.02gに35%塩酸55 m1を加え90℃まで加熱した。塩化錫19.1gを加え、90℃で30分反応させた。反応溶液を氷水で冷却し、氷水250m1を加えた。反応溶液を減圧濃縮した後、アンモニアーメタノールの飽和溶液250m1を加え、20時間攪拌した。酢酸エチル750m1を加え、セライト濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン (1:1) 溶出分画より標記化合物2.88gを得た。

10 δ 3.29-3.58 (br. s, 2H) 3.84 (d, J=6.3Hz, 2H) 4.26-4.37 (br. s, 1H) 5.24 (d, J=11.0Hz, 1H) 5.29 (d, J=16.0Hz, 1H) 5.85-5.98 (ddt, J=16.0,11.0,6.3Hz, 1H) 6.43 (d, J=6.5Hz, 1H) 7.66 (d, J=6.5Hz, 1H)

80 c) 1-アリルー4-クロロー1, 3-ジヒドロイミダゾ[4. 5-c]ピリジンー2-オン

1H-NMR (CDC13)

15

N*4*-アリルー2ークロロピリジンー3,4ージアミン2.88gのアセトニトリル溶液に炭酸N,N'ージスシンイミジル4.46gのアセトニトリル400ml溶液を加え、70時間加熱還流した。溶媒を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチル500ml、水300mlに溶解し、有機層を1N塩酸100mlで2回と塩化ナトリウムの飽和水溶液100mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルージ

クロロメタン(1:1)溶出分画より標記化合物2.30gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

5 1H) 8.99 (br.s, 1H)

80d) 1-アリルー3-ベンジルー4-クロロー1, 3-ジヒドロイミダゾ[4. 5-c]ピリジンー2-オン

1-アリルー4-クロロー1,3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-2

10 -オン1.05gのN,N-ジメチルホルムアミド50ml溶液に炭酸カリウム0.76gおよびベンジルブロマイド0.94gを加え、室温で14時間提拌した。水300mlおよび酢酸エチル300mlを加え、有機層を水100mlで3回と塩化ナトリウムの飽和水溶液100mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮し、標記化合物1.57gを得た。

15 ¹H-NMR (CDCl₃)

 δ 4. 56 (d, J=5.7Hz, 2H) 5. 23 (d, J=16.0Hz, 1H) 5. 30 (d, J=10.9Hz, 1H) 5. 4 4 (s, 2H) 5. 85-5. 95 (ddt, J=16.0, 10.9, 5. 7Hz, 1H) 6. 91 (d, J=6.9Hz, 1H) 7. 2 5-7. 34 (m, 5H) 8. 08 (d, J=6.9Hz, 1H) 8. 99 (br. s, 1H)

80e) 3-ベンジルー4-クロロー1, 3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリ

20 ジンー2ーオン

1-アリルー3-ベンジルー4-クロロー1,3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジンー2-オン0.75gの1,4-ジオキサン15ml溶液に水1.5ml、4-メチルモルホリンN-オキシド1.06g、2%オスミウム酸水溶液3mlおよび過ヨウ素酸ナトリウム1.94gの水溶液6mlを加え、18時間60℃で加熱した。水200mlを加え、酢酸エチル100mlで抽出した。得られた有機層を水50mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液50mlで順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチルーへキサン(1:1)溶出分画より標記化合物0.38gを得た。

10 ¹H-NMR (CDC1₃)

 δ 5. 44 (s, 2H) 7. 01 (d, J=6.5Hz, 1H) 7. 30-7. 38 (m, 5H) 8. 08 (d, J=6.5Hz, 1H) 9. 18 (s, 1H)

80f) 2-(3-ベンジル-4-クロロ-2-オキソ-2, 3-ジヒドロイミダ . ゾ[4.5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾニトリル

15

20

3ーベンジルー4ークロロー1,3ージヒドロイミダゾ[4.5ーc]ピリジンー2ーオン0.259gのN,Nージメチルホルムアミド5m1溶液に炭酸カリウム0.152gおよび(2ープロモメチル)ベンソニトリル0.216gを加え、室温で16時間攪拌した。酢酸エチル60mlおよび水30mlを加え、有機層を水30mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液30mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:ヘキサン3:2画分から標配化合物

-114-

0.364gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

5. 35 (s, 2H) 5. 49 (s, 2H) 6. 96 (d, J=5. 6Hz, 1H) 7. 24-7. 35 (m, 5H) 7. 41 (d, J=7. 4Hz, 1H) 7. 44 (t, J=7. 4Hz, 1H) 7. 57 (t, J=7. 4Hz, 1H) 7. 73 (d, J=7. 4Hz,

5 1H) 8.06 (d, J=5.6Hz, 1H) 8 0 g) 2 - (3 -ベンジル-2-オキソー4-ピペラジン-1-イル-2, 3-

ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾニトリル

窒素の雰囲気下、2-(3-ベンジル-4-クロロ-2-オキソ-2,3-ジヒ 10 ドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-1-イルメチル) ベンゾニトリル0.364 gおよびピペラジン-1-カルボン酸 tープチルエステル0.543gを170℃で12時間加熱した。残渣を冷却し、アミンで処理したシリカを用いて、シリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:ヘキサン4:1から酢酸エチル:メタノール98:2までの画分から標記化合物0.150gを得た。

15 ¹H-NMR (CDCl₃)

2. 96-3. 00 (m, 4H) 3. 01-3. 06 (m, 4H) 5. 28 (s, 2H) 5. 40 (s, 2H) 6. 74 (d, J=5. 6Hz, 1H) 7. 21-7. 33 (m, 6H) 7. 39 (t, J=7. 4Hz, 1H) 7. 49 (t, J=7. 4Hz, 1H) 7. 6 8 (d, J=7. 4Hz, 1H) 8. 02 (d, J=5. 6Hz, 1H)

実施例812-[3-ベンジル-1-(2-シアノベンジル) -2-オキソ-420-ピペラジン-1-イル-2, 3-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-7-イルオキシ] -ベンズアミド トリフルオロ酢酸塩

8 1 a) 4-[3-ベンジル-1-(2-シアノベンジル)-2-オキソ-1H-イミダブ[4.5-c]ピリジン-4-イル] -ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

5 2-(3-ベンジル-2-オキソ-4-ピペラジン-1-イル-2, 3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-1-イルメチル)ベンゾニトリル(化合物80g)0.146gのジクロロメタン10ml溶液に二炭酸-ジーtープチル0.094gおよびトリエチルアミン0.050mlを加え、室温で15時間攪拌した。溶媒を減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン:

10 酢酸エチル7:3画分から標記化合物0.121gを得た。

H-NMR (CDC1₃)

15

1. 46 (s, 9H) 2. 95-3. 00 (m, 4H) 3. 41-3. 53 (br. s, 4H) 5. 30 (s, 2H) 5. 40 (s, 2H) 6. 78 (d, J=5. 6Hz, 1H) 7. 20-7. 25 (m, 5H) 7. 31 (d, J=7. 5Hz, 1H) 7. 40 (t, J=7. 5Hz, 1H) 7. 51 (t, J=7. 5Hz, 1H) 7. 69 (d, J=7. 5Hz, 1H) 8. 02 (d, J=5. 6Hz, 1H)

8 1 b) 4 - [3 - ベンジル-7 - プロモー1 - (2 - シアノベンジル) - 2 - オキソー1 H - イミダゾ[4.5 - c]ピリジン - 4 - イル] - ピペラジン - 1 - カルボ

ン酸 t-ブチルエステル

4- [3-ベンジル-1-(2-シアノベンジル)-2-オキソー1H-イミダソ [4.5-c]ピリジン-4-イル] ーピペラジン-1-カルボン酸 tーブチルエステル0.121gのアセトニトリル5ml溶液に炭酸水素ナトリウム0.029g およびNープロモコハク酸イミド0.044gを加え、室温で15時間攪拌した。酢酸エチル100mlおよび水50mlを加え、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン:酢酸エチル7:3画分から標記化合物0.148gを得た。
「H-NMR(CDC1₂)

10 1.46 (s, 9H) 2.97-3.01 (m, 4H) 3.28-3.69 (br. s, 4H) 5.42 (s, 2H) 5.70 (s, 2H) 6.75 (d, J=7.5Hz, 1H) 7.22-7.31 (m, 5H) 7.36 (t, J=7.5Hz, 1H) 7.43 (t, J=7.5Hz, 1H) 7.69 (d, J=7.5Hz, 1H) 8.03 (s, 1H) 8.1 c) 4 - [3 -ベンジル-7 - (2 -カルバモイルフェノキシ) - 1 - (2 - シアノベンジル) - 2 - オキソー2, 3 - ジヒドロー1 H - イミダゾ[4.5 - c] ピリジンー4 - イル] - ピペラジン-1 - カルボン酸 t-ブチルエステル

4-[3-ベンジル-7-ブロモ-1-(2-シアノベンジル)-2-オキソー1 Hーイミダゾ[4.5-c]ピリジン-4-イル]ーピペラジン-1ーカルボン酸 tーブチルエステル0.123gの1ーメチル-2ーピロリドン2m1溶液にサリチ ルアミド0.056g、炭酸セシウム0.130g、2,2,6,6ーテトラメチル-3,5-ヘプタンジオン0.005m1および塩化銅(I)0.010gを加え、窒素雰囲気下、130℃で22時間加熱した。反応溶液を冷却し、tープチルメチルエーテルを加え、セライト濾過した。酢酸エチル25m1でセライトを洗浄し、有機層をあわせ、2N塩酸10m1、0.5N塩酸10m1、1N水酸化ナトリウム水溶液10m1および塩化ナトリウムの飽和水溶液10m1で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.023gを得た。 H-NMR(CDCl₃)

1. 46 (s, 9H) 2. 99-3. 07 (br. s, 4H) 3. 27-3. 55 (br. s, 4H) 5. 43 (s, 2H) 5. 45

15 (s, 2H) 6. 75 (t, J=7. 3Hz, 1H) 6. 95 (t, J=7. 1Hz, 1H) 7. 20 (d, J=6. 9Hz, 2H)

7. 26-7. 35 (m, 6H) 7. 39 (t, J=7. 3Hz, 1H) 7. 40 (d, J=7. 1Hz, 1H) 7. 46 (t, J=7. 3Hz, 1H) 8. 10 (s, 1H) 8. 53 (br. s, 1H)

81d) 2-[3-ベンジル-1-(2-シアノベンジル) -2-オキソー4ーピペラジン-1-イルー2, <math>3-ジヒドロー1Hーイミダゾ[4.5-c]ピリジンー

20 7-イルオキシ] -ベンズアミド トリフルオロ酢酸塩

4-[3-ベンジル-7-(2-カルバモイルフェノキシ) -1-(2-シアノベンジル)-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-4-イル]ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.023gをジクロロメタンおよびトリフルオロ酢酸1mlに溶解し、室温で2時間攪拌した後、トルエン5mlを加え、減圧濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.016gを得た。

MS m/e (ESI) 560.15 (M+H)+

実施例82 3-(2-ブチニル)-1-メチル-4-ピペラジン-1-イル-1,

10 <u>3 - ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-2-オン</u>

82a) メチルー (3-ニトローピリジン-4-イル) アミン

4-エトキシー3-ニトロピリジン10.0gをメチルアミンの40%メタノール溶液100mlに溶解し、60時間80℃で加熱した。溶液を冷却し、酢酸エチル500mlを加え、有機層を水300mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液300mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。溶液を濾過し、減圧濃縮し、標記化合物7.00gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

3.06 (d, J=4.3Hz, 3H) 6.72 (d, J=5.6Hz, 1H) 8.11-8.21 (br.s, 1H) 8.23 (d,

J=5.6Hz, 1H) 9.22 (s, 1H)

82b) 2-クロローN*4*-メチルピリジン-3, 4-ジアミン

メチルー (3-ニトローピリジン-4-イル) アミン7.00gの濃塩酸150 ml溶液を90℃まで加熱し、塩化すず (II) 二水和物52.2gを加え、30分90℃で加熱した。反応溶液を0℃に冷却し、氷・水700mlを加え、30分攪拌した。溶液を減圧濃縮し、残渣にアンモニアの飽和メタノール溶液700mlを加え5℃で15時間攪拌した。溶媒を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチル500mlに懸濁し、セライト濾過した。セライトと懸濁物を酢酸エチル250mlで5回洗10 浄し、有機層をあわせ、減圧濃縮した。標記化合物7.22gを得た。

H-NMR (CDC1_g)

2. 91 (d, J=4.5Hz, 3H) 3. 31-3. 50 (br. s , 2H) 4. 16-4. 23 (br. s , 1H) 6. 40 (d, J=5.8Hz, 1H) 7. 67 (d, J=5.8Hz, 1H)

82c) 4-クロロー1ーメチルー1, 3-ジヒドロイミダブ[4.5-c]ピリジンー2-オン

15

2-クロローN*4*-メチルピリジン-3,4-ジアミン1.38gのアセト ニトリル300ml溶液に炭酸N,N´-ジスクシンイミジル3.035gを加 え、室温で48時間攪拌した後、更に炭酸N,N´-ジスクシンイミジル3.0 20 35gを加え50℃で8時間加熱した。溶媒を減圧濃縮し、水500mlを加え、 ジクロロメタン200mlで4回抽出した。有機層をあわせ、減圧濃縮し、残渣を シリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、ジクロロメタン:酢酸エチル1:1画 分から標記化合物1.038gを得た。

H-NMR (CDC1,)

3. 45 (s, 3H) 6.90 (d, J=5.7Hz, 1H) 8.12 (d, J=5.7Hz, 1H) 8.52-8.59 (s, 1H) 8.2 d) 3-(2-ブチニル) -4-クロロー1-メチルー1, 3-ジヒドロイミ ダブ[4.5-c]ピリジン-2-オン

4-クロロー1ーメチルー1,3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジンー2ーオンのN,N-ジメチルホルムアミド50ml溶液に炭酸カリウム1.17gおよび1-ブロモー2ーブチン0.742mlを加え、室温で16時間攪拌した。酢酸エチル300mlおよび水200mlを加え、有機層を水200mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液200mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:ヘキサン3:2画分から標記化合物0.980gを得た。

15 ¹H-NMR (CDC1₃)

20

1.79 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.45 (s, 3H) 4.81 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.90 (d, J=5.7Hz, 1H) 8.11 (d, J=5.7Hz, 1H)

82e) 3-(2-ブチニル)-1-メチル-4-ピペラジン-1-イルー1, 3 -ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-2-オン

窒素の雰囲気下、3-(2-ブチニル)-4-クロロ-1-メチル-1,3-ジヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-2-オン0.041gおよびピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.200gを175℃で4時間加熱した後、更にピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.200gを加え、175℃で16時間加熱した。残査を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.032gを得た。

¹H-NMR (CD₂OD)

1.78 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.36 (s, 3H) 4.92 (q, J=2.4Hz, 2H) 7.33 (d, J=5.7Hz 1H) 8.20 (d, J=5.7Hz, 1H)

10 MS m/e (ESI) 286.17 (M+H)+

実施例83 2-[3-(2-ブチニル)-1-メチル-2-オキソー4-ピペラジン-1-イル-2, 3-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4. <math>5-c]ピリジン-7-4イルオキシ] ーベンズアミド トリフルオロ酢酸塩

83a) 4-[3-(2-ブチニル)-1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒド 15 ロ-1H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-4-イル]-ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

窒素の雰囲気下、3-(2-ブチニル)-4-クロロ-1-メチル-1, 3-ジ ヒドロイミダゾ[4.5-c]ピリジン-2-オン(化合物82d)0.865gお 20 よびピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル4.57gの1-メチル-2-ピロリドン2m1溶液を180℃で2時間加熱した後、更にピペラジン-1カルボン酸 t ープチルエステル5.00gを加え、180℃で5時間加熱した。酢酸エチル400mlおよび水200mlを加え、有機層を水200mlで2回および塩化ナトリウムの飽和水溶液200mlで1回順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。有機層を濾過し、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、酢酸エチル:ヘキサン3:2画分から標記化合物0.447gを得た。

¹H-NMR (CDC1₃)

1.50 (s, 9H) 1.78 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.10-3.17 (m, 4H) 3.40 (s, 3H) 3.59-3.6 0 (m, 4H) 4.92 (q, J=2.4Hz, 2H) 6.68 (d, J=5.7Hz, 1H) 8.08 (d, J=5.7Hz, 1 10 H)

83b) 4-[7-プロモ-3-(2-プチニル)-1-メチル-2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-4-イル] -ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

15 4-[3-(2-ブチニル)-1-メチルー2-オキソー2, 3-ジヒドロー1 H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-4-イル]ーピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル0.447gのN, N-ジメチルホルムアミド20ml溶液に炭酸水素ナトリウム0.146gおよびN-ブロモコハク酸イミド0.288gを加え、室温で60時間攪拌した。更に炭酸水素ナトリウム0.219gおよびN-ブ ロモコハク酸イミド0.432gを加え、室温で15時間攪拌した後、酢酸エチル 100mlおよび水50mlを加え、有機層を水50mlで2回および塩化ナトリ

ウムの飽和水溶液 50 ml 1 回で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、濾過し、減圧濃縮した。残渣をシリカゲルクロマトグラフィーにて精製し、ヘキサン:酢酸エチル1:1 画分から標記化合物0.201gを得た。

'H-NMR (CDC1₄)

5 1.49 (s, 9H) 1.77 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.05-3.02 (m, 4H) 3.38-3.72 (br.s, 4H) 3.75 (s, 3H) 4.95 (q, J=2.4Hz, 2H) 8.06 (s, 1H) 8 3 c) 2 - [3 - (2ープチニル) -1ーメチル-2ーオキソー4ーピペラジン

-1-イル-2, 3-ジヒドロ-1H-イミダゾ[4.5-c]ピリジン-7-イルオキシ] -ベンズアミド トリフルオロ酢酸塩

10

4- [7-プロモー3-(2-プチニル) -1-メチルー2-オキソー2, 3-ジヒドロー1 Hーイミダゾ[4.5-c]ピリジンー4ーイル]ーピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル0.050gの1-メチルー2ーピロリドン1ml溶液にサリチルアミド0.030g、炭酸セシウム0.071g、2, 2, 6, 6
15 ーテトラメチルー3,5-ヘプタンジオン0.003mlおよび塩化銅(I)0.006gを加え、窒素雰囲気下、130℃で14時間加熱した。反応溶液を冷却し、ジクロロメタン2mlおよびトリフルオロ酢酸3mlを加え、2時間攪拌した。溶媒を減圧濃縮した後、残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物0.007gを得た。

20 MS m/e (ESI) 421.17 (M+H)+

実施例84 7- (2-ブチニル) -9-メチル-6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-チオン トリフルオロ酢酸塩

84a) 4-(5-アミノ-6-メチルアミノーピリミジン-4-イル) ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル

5

4-[6-クロロー5-ニトローピリミジンー4-イル] ピペラジンー1ーカルボン酸 tープチルエステル(化合物61a) 5.0gをアセトニトリル50mlに溶解し、これにメチルアミン(40%、メタノール溶液) 2.83mlを加えた。室温にて反応溶液を17時間攪拌後、反応溶液に水を150mlを加えた。反応溶液を21時間攪拌後、沈殿物を遮取した。得られた黄色固体を水、ヘキサンで洗浄し、黄色固体4.05gを得た。得られた黄色固体の1gを、エタノール20mlに溶解し、これに10%パラジウムカーボン粉末(含水品)を200mg加えた。水素雰囲気下、室温にて反応溶液を15時間攪拌後、不溶物を濾過して除き、得られた濾液を減圧下濃縮し、標記化合物を920mg得た。

15 'H-NMR (CDC1₂)

δ 1.48 (s, 9H) 3.05 (d, J=4.8Hz, 3H) 3.07 (m, 4H) 3.55 (m, 4H) 4.48 (br. s, 2H) 8.15 (s, 1H)

8 4 b) 4-[5-(2-ブチニルアミノ)-6-メチルアミノーピリミジン-4-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-ブチルエステル

4-(5-アミノー6-メチルアミノーピリミジンー4-イル) ピペラジンー1
-カルボン酸 tーブチルエステル200mgをN, Nージメチルホルムアミド5.
0mlに溶解し、これに1-ブロモー2-ブチン57μlおよび無水炭酸カリウム
5 107mgを加えた。室温にて反応溶液を20時間攪拌後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注ぎ込み、酢酸エチルにて抽出、得られた有機層を水、飽和食塩水にて洗浄した。得られた有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧下濃縮した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、標記化合物を118mg得た。

10 ¹H-NMR (CDCl₃)

δ 1.46 (s, 9H) 1.80 (t, J=2.4Hz, 3H) 2.99 (d, J=4.8Hz, 3H) 3.16 (m, 4H) 3.53 (m, 4H) 3.60 (br. d, J=2.4Hz, 2H) 4.48 (br. d, J=4.8Hz, 1H) 8.18 (s, 1H) 8.4 c) 7- (2-プチニル) -9-メチルー6- (ピペラジン-1-イル) -7, 9-ジヒドロプリン-8-チオン トリフルオロ酢酸塩

15

4-[5-(2-プチニルアミノ)-6-メチルアミノーピリミジンー<math>4-イル] ピペラジン-1-カルボン酸 t-プチルエステル18mgをアセトニトリル0.

5 m l に溶解し、これにチオカルボニルジイミダゾール100 m g を加えた。反応溶液を80℃で48時間攪拌後、反応溶液に1N塩酸を加え、酢酸エチルにて抽出、得られた有機層を減圧下濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(酢酸エチル:ヘキサン=3:7)にて精製した。得られた固体をトリフルオロ酢酸に 溶解し、この反応溶液を室温にて5分攪拌後、濃縮した。残渣を逆相系高速液体クロマトグラフィーにて精製し、標記化合物13.05 m g を得た。

H-NMR (CD₃OD)

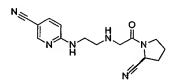
δ 1.85 (t, J=2.4Hz, 3H) 3.52 (m, 4H) 3.70 (m, 4H) 3.76 (s, 3H) 5.21 (q, J=2.4Hz, 2H) 8.53 (s, 1H)

10 MS m/e (ESI) 303 (M+H)+

[試験例1]

<対照化合物 (NVP DPP728) >

米国特許6011155号記載の下記化合物を、実施例に準じて合成した。



15 <DPPIV阻害作用の測定 (in vitro試験) >

反応用緩衝液 (50mM Tris-HCl pH7.4、0.1% BS A) にプタ腎臓より得られたDPP-IVを10mU/mLになるよう溶解し、これを110μ1添加した。さらに、前記実施例で得た薬物を15μ1添加した後、室温で20分間インキュベーションし、2mMに溶解したGly-Pro-p-n itroanilideを25μ1 (最終濃度0.33mM) 加えて、酵素反応を開始した。反応時間は20分とし、1N・リン酸溶液25μ1加え、反応を停止した。この405nmにおける吸光度を測定し、酵素反応阻害率を求めIC₅₀を算出した。結果を表1に示す。

- 127-

表 1

				_	
実施例番	IC ₅₀ (μ	実施例番	IC ₅₀ (μ		IC ₅₀
号	M)	号	M)	実施例番	房 (μM)
1	0. 240	33	0. 163	60	0. 11
2	0. 0864	34	0. 0148	61	0. 0619
3	0. 325	35	0. 0266	62	0. 139
4	0. 334	36	0.0807	63	0. 146
5	0. 172	37	0. 149	64	0. 0325
6	0. 450	38	0. 150	65	0. 0167
7	0. 199	39	0. 0323	66	0. 0593
8	1. 16	40	0. 0896	67	0. 0498
9	0. 214	41	0. 0917	68	0. 187
10	0. 251	42	0. 0425	69	0. 224
11	0. 179	43	0. 0678	70	0. 0948
12	0. 0474	44	0. 132	71	0. 260
13	0. 0247	45	0. 130	72	0. 141
14	0. 124	46	0. 0426	73	0. 0484
15	0. 319	47	0. 167	74	0. 0140
16	0. 364	48	0. 0716	75	0.921
17	0. 263	49	0. 0400	76	1.06
18	0. 972	50	0. 00365	77	8. 13
19	5. 41	51	0. 130	78	3. 80
20	0. 642	52	0. 175	79	0. 0042
21	2. 45	53	1. 37	80	3. 01
27	3. 14	54	0. 0888	81	0. 409
		L			L

5. 23 1. 13 13. 6 226

-128-

28	89. 5	55	0. 0372	82
29	0. 00292	56	0.0964	83
30	0. 132	57	0.0775	84
31	0. 259	58	0. 0156	対照化
32	0. 212	59	0.119	<u> </u>

[試験例2]

<正常マウスの耐糖能に対する効果 (in vivo試験)>

動物:雄性C57BL/6Nマウス (日本チャールス・リバーより購入)

5 方法:

[被検化合物の調整及び投与]

被検化合物を、下表2に示した用量で、0.5%メチルセルロース (MC) 溶液に懸濁した。この被検化合物とNVP DPP728 (米国特許6011155号)の懸濁液もしくは、溶媒対照群である0.5%MC溶液を10mL/kgの容む 量で経口投与し、その30分後に、グルコース溶液を10mL/kgの容量で経口投与した。グルコースは、2g/kgの用量で経口投与した。

[採血および血糖値の測定]

被検物質およびNVP DPP728の投与直前とグルコース溶液の投与直前および投与後30、60、120分後に、無麻酔下でマウスの尾静脈を剃刃で傷つけわずかに出血させる。血液10μLを採取し、直ちに0.6M過塩素酸140μLに混合する。遠心分離(1500g、10分、4℃、冷却遠心機GS−6KR、ベックマン(株))して得た上清中のグルコースをグルコースCIIテストワコー(和光純薬工業)を用いて測定した。

結果:

 20
 0.5
 % MC溶液、NVP DPP728及び被検化合物の各投与群について、

 グルコース投与時から120分後までの血糖ー時間曲線下面積(AUC_{0-120;} A

-129-

rea Under the Curve)を算出した。0.5%MC溶液投与群の AUC_{0-120} を100%、NVP DPP728 (10mg/kg) 投与群の AUC_{0-120} を0%としたときの、被検化合物の耐糖能改善度を以下の式で計算した。耐糖能改善度(%)=

5 (被検化合物のAUC₀₋₁₂₀-NVP DPP728 (10mg/kg) 投与群のAUC₀₋₁₂₀) / (0.5% MC溶液投与群のAUC₀₋₁₂₀-NVP DPP728 (10mg/kg) 投与群のAUC₀₋₁₂₀) ×100

この%値が低いほど耐糖能改善が良いことを示す。

結果を表2 (正常マウスの耐糖能に対する効果) に示す。

10

耐糖能改善度		耐糖能改善度
(%)	(m g / k g)	(%)
19. 8	実施例51 (1)	59. 3
19. 8	実施例52(1)	29. 7
17. 3	実施例54(1)	24. 4
33. 5	実施例56 (1)	11. 3
46	実施例61 (1)	9. 4
37	実施例64(1)	-11. 4
11.6	実施例65 (1)	9. 5
37. 4	実施例69 (1)	44. 1
	(%) 19.8 19.8 17.3 33.5 46 37 11.6	(%) (mg/kg) 19.8 実施例51(1) 19.8 実施例52(1) 17.3 実施例54(1) 33.5 実施例56(1) 46 実施例61(1) 37 実施例64(1) 11.6 実施例65(1)

本発明化合物である新規1、3-ジヒドローイミダゾール縮合環化合物の中から、上記のinvivo実験によって、経口投与により、 $1\sim10~(mg/kg)$ の投与量で、正常マウスの耐糖能に対して明確な効果を見出すことができた。

15 産業上の利用の可能性

本発明により、DPPIV阻害作用を示す1, 3-ジヒドローイミダゾール縮

 $(\dot{})$

合環化合物を提供することができた。

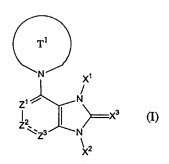
したがって本発明における1,3-ジヒドローイミダゾール縮合環化合物は、 例えば糖尿病治療剤、肥満治療剤、高脂血症治療剤、AIDS治療剤、骨粗鬆症治 療剤、消化管障害治療剤、血管新生治療剤、不妊症治療剤、抗炎症剤、抗アレルギ 5 一剤、免疫調整剤、ホルモン調節剤、抗リウマチ剤、ガン治療剤等の治療・予防剤 として有用である。

また経口投与による薬効を確認するため、耐糖能改善作用を指標とした試験をおこない、経口有効性を確認し、医薬としての有用性を見いだした。

-131-

請求の範囲

1. 一般式



5 〔式中、 T^1 は環中の窒素原子が1または2個である、置換基を有していてもよい 単環式または二環式である $4\sim1$ 2員複素環を意味する;

X³は酸素原子、硫黄原子または式



を意味する;

10 X^4 は水素原子、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基または置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

 X^1 は、置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、置換基を有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール基、置換基を有していてもよい $5\sim1$ 0員へテロアリール基、置換基を有していてもよい C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基または置換基を有していてもよい $5\sim1$ 0員へテロアリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

Z¹は窒素原子または式ーCR³=を意味する;

 Z^2 および Z^3 はそれぞれ独立して窒素原子、式 $-CR^1$ =、カルボニル基または 式 $-NR^2$ -を意味する;

式(I)中、式



5 は二重結合または単結合を意味する;

式(I)中、式



が二重結合の場合、 Z^2 および Z^3 はそれぞれ独立して窒素原子または式 $-CR^1$ =を意味する;

10 R^1 、 R^2 、 R^3 および X^2 はそれぞれ独立して水素原子、置換基を有していてもよい4~8員へテロ環式基または式 $-A^0-A^1-A^2$ で表わされる基を意味する;

 A° は単結合、または下記置換基群Aから選ばれる $1\sim3$ 個の基を有していてもよい C_{1-e} アルキレン基を意味する;

15 A¹は単結合、酸素原子、硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、カルボニル基、式-O-CO-、式-CO-O-、式-NR^-、式-CO-NR^-、式-NR^-、式-NR^-、式-SO₂-NR^-または式-NR^-SO₂-を意味する;

 A^2 および R^A はそれぞれ独立して水素原子、シアノ基、 C_{1-6} アルキル 基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 $5\sim 10$ 員へテロアリール基、 $4\sim 8$ 員へテロ環式基 または C_{6-10} アリール C_{1-6} アルキル基を意味する;

ただし、 A^2 および R^{Λ} はそれぞれ独立して下記置換基群Aから選ばれる $1\sim3$ 個の基を有していてもよい。

<置換基群A>

置換基群Aは、水酸基、メルカプト基、シアノ基、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキ ル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-1} 。アリール基、 $5\sim10$ 員へテロアリール基、 $4\sim8$ 員へテロ環式基、 C_{1-6} アルコキシ基、 C_{1-6} アルキルチオ基、式 $-NR^{B4}-R^{B5}$ (式中、 R^{B4} および R^{B5} は水素原子または C_{1-6} アルキル基を意味する。)、式 $-CO-R^{B6}$ (式中、 R^{B6} は1ーピロリジニル基、1-Eルフォリニル基、1-Eペラジニル基または1-Eペリジル基を意味する。)および式 $-CO-R^{B}-R^{B2}$ (式中、 R^{B} は単結合、酸素原子または式 $-NR^{B3}-$ を意味する。 R^{B2} および R^{B3} はそれぞれ独立して水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{6-10} アリール基、 $S\sim10$ 員へテロアリール基、 $S\sim10$ 日本の基本を意味する。)で表わされる基からなる群を意味する。)で表わされる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

2. 一般式

$$T^{1a}$$

$$X^{1a}$$

$$X^{1a}$$

$$X^{2a}$$

$$X^{2a}$$

$$X^{2a}$$

$$X^{2a}$$

〔式中、Z³ は窒素原子または式-CR² =を意味する;

20 X 3 d は酸素原子または硫黄原子を意味する;

 $T^{1\bullet}$ は環中の窒素原子が1または2個である、アミノ基または C_{1-6} アルキルアミノ基を有していてもよい単環式4~8 負複素環を意味する:

 X^{1} [®]は水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基またはベンジル基を意味する;

 R^{1} および R^{2} はそれぞれ独立して水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-8} アルキル基、シアノ基または式 $-A^{0}$ $-A^{1}$ で表わされる基を意味する;

 A^{0} は酸素原子、硫黄原子または $-NA^{2}$ ーで表わされる基を意味する; A^{1} は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニ

ル基、フェニル基、シアノフェニル基、カルバモイルフェニル基、ベンジル基、

10 ピリジルメチル基またはピリジル基を意味する;

A2*は水素原子またはC1~6アルキル基を意味する:

 $X^{2\bullet}$ は水素原子、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、シクロヘキセニル基、1H-ピリジンー2-オンーイル基、1-メチルー1H-ピリジンー2-オンーイル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、

- 15 下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいフェニル基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよい5または6員ヘテロアリール基、下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいフェニルC₁₋₆アルキル基または下記置換基群Bから選ばれる基を有していてもよいピリジルC₁₋₆アルキル基を意味する; <置換基群B>
- 20 置換基群 B は、塩素原子、臭素原子、シアノ基、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{1-6} アルコキシ基、カルバモイル基、カルボキシル基および C_{1-6} アルコキシカルボニル基からなる群を意味する。〕で表わされる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。
 - 3. 一般式

〔式中、 T^{1b} はピペラジンー1-イル基、3-アミノーピペリジンー1-イル基または3-メチルアミノーピペリジンー1-イル基を意味する;

 X^{1b} は2ーペンチニル基、2ープチニル基、3ーメチルー2ープテニル基、2 5 ープテニル基またはベンジル基を意味する:

 R^{1} および X^{2} は請求項2記載の X^{1} および X^{2} と同意義である。〕で表わされる化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

4. R¹*が水素原子、塩素原子、シアノ基、メトキシ基、エトキシ基、iープロピルオキシ基、メチルチオ基、アリルオキシ基、2ープチニルオキシ基、フェニルオキシ基、シアノフェニルオキシ基、カルバモイルフェニルオキシ基、フェニルメチルオキシ基、(フェニルメチル)アミノ基、ピリジルメチルオキシ基、ピリジルオキシ基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基またはジエチルアミノ基である請求項2または3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

5. R¹*が水素原子、メトキシ基、エトキシ基、iープロピルオキシ基、2ー 15 シアノフェニルオキシ基または2ーカルパモイルフェニルオキシ基である請求項2 または3記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物。

6. X^2 が水寮原子、メチル基、エチル基、n-プロピル基、2-メチルプロ ピル基、式-CH $_2-$ R 10 (式中、 R^{10} はカルバモイル基、カルボキシル基、メト キシカルボニル基、シアノ基、シクロプロピル基またはメトキシ基を意味する。)

20 で表わされる基、3-シアノプロピル基、アリル基、2-プロピニル基、2-プチ

ニル基、2ーメチルー2ープロペニル基、2ーシクロヘキシニル基、クロロピリジル基、メトキシピリジル基、メトキシピリミジル基、ピリジル基、フリル基、チエニル基、ピリジルメチル基、1Hーピリジンー2ーオン-5ーイル基、1ーメチルー1Hーピリジンー2ーオン-5ーイル基、下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいベンジル基または下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいベンジル基または下記置換基群Yから選ばれる基を有していてもよいフェネチル基であり、

置換基群 Y が塩素原子、臭素原子、メトキシ基、シアノ基、ビニル基およびメチル基からなる群である請求項 2~5 いずれか1項記載の化合物もしくはその塩また 10 はそれらの水和物。

- 7. X²*がメチル基、nープロピル基、アリル基、2ープロピニル基、2ープ チニル基、シクロプロピルメチル基、フェニル基、3ーピリジル基、3ーフリル基、 3ーチエニル基、2ーメトキシー5ーピリミジニル基、2ーメトキシー5ーピリジ ル基、2ークロロー4ーピリジル基または1Hーピリジン-2ーオン-5ーイル基 である請求項2~5いずれか1項記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和 物。
 - 8. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する医薬。
 - 9. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有するジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害剤。
- 20 10. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物と製剤化補助 剤からなる医薬組成物。
- 11. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する糖 尿病、肥満、高脂血症、AIDS、骨粗鬆症、消化管障害、血管新生、不妊症、炎 症性疾患、多発性硬化症、アレルギー性疾患もしくはガンの予防または治療剤、免 25 疫調整剤、ホルモン調節剤または抗リウマチ剤。
 - 12. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物を含有する糖

尿病の予防または治療剤。

- 13. 請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の薬理学上有効量を患者に投与する、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害が有効な疾患の治療または予防方法。
- 5 14. 前記ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害が有効な疾患が糖尿病である、請 求項13記載の治療または予防方法。
 - 15. 薬剤の製造のための、請求項1記載の化合物もしくはその塩またはそれらの水和物の使用。
- 16. 前記薬剤が、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害が有効な疾患の治療剤ま 10 たは予防剤である請求項15記載の使用。
 - 17. 前記薬剤が、糖尿病が有効な疾患の治療剤または予防剤である請求項15 記載の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/15402

T	SEE CATTON OF SUPERIOR		L		
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D471/04, 473/06, 473/16, 473/18, 473/24, 473/34, 473/40, A61K31/522, 31/52, A61P1/00, 3/04, 3/06, 3/10, 5/00, 9/00, 15/08, 19/10, 25/00, 29/00, 31/18, 35/00, 37/02, 37/08, 43/00 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED					
Int	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D471/04, 473/06, 473/16, 473/18, 473/24, 473/34, 473/40, A61K31/522, 31/52 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched				
Electronic o	data base consulted during the international search (na	me of data base and, wh	ere practicable, se	arch terms used)	
CA(S	STN), REGISTRY(STN), WPIDS(STN)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a			Relevant to claim No.	
Х	JP 2001-151777 A (Taisho Ph Ltd.),	armaceutical (Co.,	1,2,8-11,15,	
A	16 05 June, 2001 (05.06.01), Pages 1 to 2; compounds 17 to 34 & EP 1176146 A				
X A	JP 2000-86663 A (Taisho Pharmaceutical Co., Ltd.), 28 March, 2000 (28.03.00), Pages 1 to 2; compounds 2-01 to 2-04 (Family: none)			16	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent fami	ly annex.		
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to be of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone of comment published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 07 January, 2004 (07.01.04) "I" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search combined with one or more other such document or more other such document is combined with one or more other such document such and one in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or			he application but cited to erthying the invention cannot be red to involve an inventive claimed invention cannot be when the document is documents, such skilled in the art amily		
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer			
Facsimile No.		Telephone No.			

Form PCT/ISA/210 (second shee

ly 1998)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP03/15402

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 2 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 13, 14
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The inventions as set forth in claims 13 and 14 are relevant to method for treatment of the human body by therapy.
2. Claims Nos.;
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
!
3. Claims Nos.:
because they are dependent claims and are not drasted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 3 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
in and hadden application, as toriows.
•
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
·
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.
and population additional scarcin ices.

Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1998)

A. 発明の興する分野の分類(国際特許分類(IPC))				
Int. C1' C07D471/04, 473/06, 473/16, 473/18, 473/24, 473/34, 473/40, A61K31/522, 31/52, A61P1/00, 3/04, 3/06, 3/10, 5/00, 9/00, 15/08, 19/10, 25/00, 29/00, 31/18, 35/00, 37/02, 37/08, 43/00				
B. 調査を行った分野				
調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))				
Int. Cl' CO7D471/04, 473/06, 473/16, 473/18, 473/24, 473/34, 473/40, A61K31/522, 31/52				
最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
	i			
国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)				
CA (STN), REGISTRY (STN), WPIDS (STN)				
C. 関連すると認められる文献	関連する			
引用文献の カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	間求の範囲の番号			
	1, 2, 8-11, 15,			
1.06.05, 第1-2頁, 化合物17~34 & EP 11	16			
A 76146 A	3-7, 12, 17			
X JP 2000-86663 A (大正製薬株式会社)2000.	1, 2, 8-11, 15,			
X JP 2000-86663 A (大正製楽株式会社)2000. 03.28,第1-2頁,化合物2-01~2-04(ファミリー	16			
A なし)	3-7, 12, 17			
;				
□ C欄の続きにも文献が列挙されている。 □ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
* 引用文献のカテゴリー の日の後に公装された文献 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「T」国際出願日又は優先日後に公安さ	れた文献であって			
出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論				
「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用するもの 以後に公安されたもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明				
「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行の新規性又は進歩性がないと考えられるもの				
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 文献 (理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに				
「O」口頭による開示、使用、展示等に督及する文献 よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了した日 07 01 2004 国際調査報告の発送日 27.1.2004				
07. 01. 2004				
国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4 P 8 6 1 5				
日本国特許庁(ISA/JP) 内藤 伸一 印				
郵便番号100-8915	内線 3199			

1	PES	EII!	125	如	4

国際出願番号 PCT/JP03/15402

	EMMARIO 1 C1/ J1 03/ 13402
第1欄 静求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ペー	ジの 2 の続き)
法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調成しなかった。	査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
1. 図 請求の範囲 13,14 は、この国際調査機関がつまり、	5調査をすることを要しない対象に係るものである。
	•
請求の範囲13,14の発明は、治療による	5人体の処置方法に関するものである。
2. 請求の範囲 は、有意義な国際調査をない国際出願の部分に係るものである。つまり、	することができる程度まで所定の要件を満たしてい
ない国际山脈の部分に振るものである。つまり、	
3. 請求の範囲 は、従風請求の範囲であ 従って記載されていない。	ってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に
be a sunday Can Canada	
第11 欄 発明の単一性が欠如しているときの音目(第1ページの20	
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際	調査機関は認めた。
	•
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したの	つで、この国際調査報告は、すべての調本可能が助か
の範囲について作成した。	1、1の間が加工化口は、 すっての間重可能な明末
2. 自加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な	*************************************
加調査手数料の納付を求めなかった。	は明本の範囲について開発することができたので、追
3. □ 出願人が必要な追加調査手物料を一部のひしな問題内にかけ	
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付 付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。	「しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
	·
4 🔲 шт. жылы ал	
4. 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったの	で、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。	
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意	
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあっ	た。
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異談申立てがなか	った。

様式PCT/ISA/210 (第1ページの続葉(1)) (1998年7月)